- 1 -

DESCRIPTION

AMINOTHIAZOLE DERIVATIVE, MEDICAMENT CONTAINING THE SAME,

AND INTERMEDIATE FOR PREPARATION OF SAID COMPOUND

Technical Field

The present invention relates to a novel aminothiazole derivative having improving effects on the dysmotility in the gastrointestinal tract, a medicament containing the derivative and an intermediate for preparing said compound.

Background Art

As a therapeutic agent for gastrointestinal dysmotility, dopamine antagonists such as domperidone and metoclopramide, opioate agonists such as trimebutine maleate, 5-HT₃ antagonists/5-HT₄ agonists such as cisapride, acetylcholine agonists such as acetylcholine chloride and the like have conventionally been provided for clinical use. In addition to them, a number of prokinetics have been studied with a view to treating gastrointestinal dysmotility (Japanese Patent Applications Laid-Open Nos. HEI 1-313424, HEI 3-163074 and HEI 4-279581). These agents, however, do not always bring about sufficient effects for the improvement of dysmotility. There is a potential problem that side effects may possibly occur owing to the acting

mechanism of the agent even if it has sufficient effects.

So, the above-described agents are not completely satisfactory. Accordingly, there is a demand for the development of a medicament having excellent improving effects on gastrointestinal dysmotility and having less side effects.

Disclosure of the Invention

With the forgoing in view, the present inventors have carried out an extensive investigation. As a result, it has been found that a specific aminothiazole derivative has excellent improving effects on gastrointestinal dysmotility and also has less side effects, leading to the completion of the present invention.

The present invention therefore provides an aminothiazole derivative represented by the following formula (I):

$$R^{2} \xrightarrow{R^{1}} \frac{0}{R^{4}} \times \frac{S}{N} \times \frac{R^{5}}{0} = (CH_{2})_{m} - A \qquad (1)$$

wherein R¹, R² and R³ are the same or different and each independently represents a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a lower alkylcarbonyloxy group, a halogen atom, a nitro group, an amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a mono- or di-(lower alkyl)carbonylamino group, a formylamino group, a mono- or di-(lower alkyl)aminoalkylamino group, or R¹ and R² may be coupled together to form a methylenedioxy group; R⁴ represents a hydrogen atom or a lower alkyl group; R⁵ represents a hydrogen atom, a halogen atom or a lower alkyl group; A represents a group represented by the following formula:

wherein R⁶ and R⁷ are the same or different and each independently represents a hydrogen atom, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a hydroxy(lower alkyl) group, a carboxy(lower alkyl) group, a (lower alkoxy)carbonyl(lower alkyl) group, a lower alkoxyalkyl group, a mono- or di-(lower alkyl)aminoalkyl group, a phenylalkyl group which may be substituted with one or two lower alkoxy groups on the benzene ring, a saturated or unsaturated nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted by a lower alkyl group, or R⁶ and R⁷, together with an adjacent nitrogen atom, form a saturated or unsaturated nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted by an oxo group (O=) or 1 to 3 lower alkyl or hydroxy(lower alkyl) groups, or a group represented by the following formula:

$$-N \prec_{R_8}^{R_8}$$

wherein R⁸ and R⁹ are the same or different and each independently represents an amino group, a mono- or di-(lower alkyl) amino group, a mercapto group or a lower alkylthio group, or R⁸ and R⁹, together with the adjacent carbon atom, form a nitrogen-containing heterocyclic group; and B represents an imino group which may be substituted by a lower alkyl group or an oxygen atom; and m stands for an integer of 0 to 4; B-(CH₂)_m-A may form a piperidinyl, branched alkylamino or phenylamino group which may be substituted by a mono- or di-(lower alkyl) amino group, or a piperazinyl, piperidinylamino or piperidinylalkylamino group which may be substituted by a lower alkyl group, or a salt thereof.

The present invention also provides a medicament comprising as an effective ingredient the above-described aminothiazole derivative (I) or salt thereof.

The present invention further provides a pharmaceutical composition comprising the above-described aminothiazole derivative (I) or salt thereof and a pharmaceutically-acceptable carrier.

The present invention still further provides the use of the above-described aminothiazole derivative (I) or salt thereof as a medicament.

The present invention still further provides a prevention and treatment method for the diseases caused by digestive dyskinesia, which comprises administering an effective amount of the above-described aminothiazole derivative (I) or salt thereof to a patient.

The present invention still further provides a thiazole derivative represented by the following formula (II):

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{3}} \mathbb{R}^{4} \xrightarrow{\mathbb{R}^{5}} \mathbb{D} \qquad (\mathbb{I})$$

wherein R^1 , R^2 , R^3 , R^4 and R^5 have the same meanings as defined above, and D represents a hydroxy or a lower alkoxy group or salt thereof which is useful as an intermediate for the preparation of the invention compound (I).

Best Modes for Carrying Out the Invention

The term "lower" as used herein means a linear, branched or cyclic carbon chain having 1 to 6 carbon atoms.

Accordingly, examples of the "lower alkyl group" include linear, branched or cyclic alkyl groups having 1 to 6 carbon atoms (which may hereinafter be abbreviated as "C₁₋₆ alkyl") such as methyl, ethyl, propyl, isopropyl, cyclopropyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, cyclobutyl, pentyl, 1-methylbutyl, 2-methylbutyl, isopentyl, tert-

pentyl, 1,2-dimethylpropyl, neopentyl, 1-ethylpropyl, cyclopentyl, hexyl, 1-methylpentyl, 2-methylpentyl, 3-methylpentyl, isohexyl, 1-ethylbutyl, 2-ethylbutyl, 1,1-dimethylbutyl, 1,2-dimethylbutyl, 1,3-dimethylbutyl, 2,2-dimethylbutyl, 3,3-dimethylbutyl, 1-methyl-1-ethylpropyl, 1-ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2-trimethylpropyl, 1,2,2-trimethylpropyl and cyclohexyl. Among them, preferred are linear or branched C₁₋₄ alkyl groups.

Examples of the "lower alkoxy group" include linear, branched or cyclic alkoxy groups having 1 to 6 carbon atoms (which may hereinafter be abbreviated as "C1-6 alkoxy") such as methoxy, ethoxy, propoxy, cyclopropoxy, isopropoxy, butoxy, isobutoxy, sec-butoxy, tert-butoxy, cyclobutoxy, pentyloxy, 1-methylbutoxy, 2-methylbutoxy, isopentyloxy, tert-pentyloxy, 1,2-dimethylpropoxy, neopentyloxy, 1-ethylpropoxy, cyclopentyloxy, hexyloxy, 1-methylpentyloxy, 2-methylpentyloxy, 3-methylpentyloxy, isohexyloxy, 1-ethylbutoxy, 2-ethylbutoxy, 1,1-dimethylbutoxy, 1,2-dimethylbutoxy, 1,3-dimethylbutoxy, 2,2-dimethylbutoxy, 2,3-dimethylbutoxy, 3,3-dimethylbutoxy, 1-methyl-1-ethylpropoxy, 1-ethyl-2-methylpropoxy, 1,1,2-trimethylpropoxy, 1,2,2-trimethylpropoxy and cyclohexyloxy. Among them, preferred are linear or branched C1-4 alkoxy groups.

The term "halogen atom" as used herein means a fluorine, chlorine, bromine or iodine atom.

The term "lower alkylcarbonyl group" means a linear, branched or cyclic C2-7 alkylcarbonyl group, while the term "lower alkylcarbonyloxy group" means a linear, branched or cyclic C2-7 alkylcarbonyloxy group. Here, those exemplified above as the "lower alkyl group" can also be given as the examples of the lower alkyl portion of the lower alkylcarbonyl or lower alkylcarbonyloxy group. Preferred examples of the alkylcarbonyl group include acetyl, propionyl, butyryl and valeryl groups, while preferred examples of the alkylcarbonyloxy group include acetyloxy, propionyloxy, butyryloxy and valeryloxy groups.

The term "hydroxy(lower alkyl) group" means a linear, branched or cyclic C₁₋₆ hydroxyalkyl group. Examples include hydroxymethyl, 1-hydroxyethyl, 2-hydroxyethyl, 1-hydroxypropyl, 2-hydroxypropyl, 3-hydroxypropyl, 1-hydroxy-2-methylethyl, 1-hydroxycyclopropyl, 2-hydroxycyclopropyl, 1-hydroxybutyl, 2-hydroxybutyl, 3-hydroxybutyl, 4-hydroxy-butyl, 2-hydroxy-2-methylpropyl, 1-hydroxy-2,2-dimethylethyl, 1-hydroxy-1,2-dimethylethyl, 1-hydroxypentyl, 2-hydroxy-1,2-dimethylethyl, 1-hydroxypentyl, 5-hydroxy-pentyl, 2-hydroxy-2-methylbutyl, 3-hydroxy-2-methylbutyl, 3-hydroxy-2-methylbutyl, 3-hydroxy-2-methylbutyl, 2-hydroxy-3-methylbutyl, 3-hydroxy-3-methylbutyl, 2-hydroxy-3-methylbutyl, 2-hydro

4-methylbutyl, 3-hydroxy-4-methylbutyl, 4-hydroxy-4-methylbutyl, 1-hydroxycyclopentyl, 2-hydroxycyclopentyl, 3hydroxycyclopentyl, 1-hydroxyhexyl, 2-hydroxyhexyl, 3hydroxyhexyl, 4-hydroxyhexyl, 5-hydroxyhexyl, 6-hydroxyhexyl, 2-hydroxy-2-methylpentyl, 2-hydroxy-3-methylpentyl, 2-hydroxy-4-methylpentyl, 2-hydroxy-5-methylpentyl, 3hydroxy-2-methylpentyl, 3-hydroxy-3-methylpentyl, 3hydroxy-4-methylpentyl, 3-hydroxy-5-methylpentyl, 4hydroxy-2-methylpentyl, 4-hydroxy-3-methylpentyl, 4hydroxy-4-methylpentyl, 4-hydroxy-5-methylpentyl, 5hydroxy-2-methylpentyl, 5-hydroxy-3-methylpentyl, 5hydroxy-4-methylpentyl, 5-hydroxy-5-methylpentyl, 1hydroxycyclohexyl, 2-hydroxycyclohexyl, 3-hydroxycyclohexyl and 4-hydroxycyclohexyl groups. Among them, linear or branched C1-4 hydroxyalkyl groups are particularly preferred.

The term "mono- or di-(lower alkyl)amino group" means an amino group substituted by one or two linear, branched or cyclic C₁₋₆ alkyl groups. Examples include methylamino, ethylamino, propylamino, isopropylamino, cyclopropylamino, butylamino, isobutylamino, sec-butylamino, tert-butylamino, cyclobutylamino, pentylamino, 1-methylbutylamino, 2-methylbutylamino, isopentylamino, tert-pentylamino, 1,2-dimethylpropylamino, neopentylamino, 1-ethylpropylamino, cyclopentylamino, hexylamino, 1-methylpentylamino, 2-

methylpentylamino, 3-methylpentylamino, isohexylamino, 1-ethylbutylamino, 2-ethylbutylamino, 1,1-dimethylbutylamino, 1,2-dimethylbutylamino, 2,3-dimethylbutylamino, 2,3-dimethylbutylamino, 3,3-dimethylbutylamino, 1-methyl-1-ethylpropylamino, 1-ethyl-2-methyl-propylamino, 1,1,2-trimethylpropylamino, 1,2,2-trimethylpropylamino, diethylamino, dipropylamino, cyclohexylamino, dimethylamino, diethylamino, dipropylamino, disopropylamino, dibutylamino, disobutylamino, methylethylamino, methylpropylamino, methylisopropylamino, methylbutylamino, ethylpropylamino, ethylisopropylamino, ethylbutylamino, propylisopropylamino, propylbutylamino and isopropylbutylamino groups. Among them, amino groups each substituted by one or two linear or branched C1-4 alkyl groups are preferred.

The "mono- or di-(lower alkyl)carbonylamino group" means an amino group substituted by one or two linear, branched or cyclic C2-1 alkylcarbonyl groups. Examples include acetylamino, propionylamino, butyrylamino, isobutyrylamino, cyclopropylcarbonylamino, valerylamino, isovalerylamino, cyclopropylcarbonylamino, pivaroylamino, cyclobutylcarbonylamino, pentylcarbonylamino, 1-methylbutylcarbonylamino, carbonylamino, pentylcarbonylamino, isopentylcarbonylamino, tert-pentylcarbonylamino, 1,2-dimethylpropylcarbonylamino, neopentylcarbonylamino, 1-ethylpropylcarbonylamino, cyclopentylcarbonylamino, hexylcarbonylamino, 1-methylpentyl-

carbonylamino, 2-methylpentylcarbonylamino, 3-methylpentylcarbonylamino, isohexylcarbonylamino, 1-ethylbutylcarbonylamino, 2-ethylbutylcarbonylamino, 1,1-dimethylbutylcarbonylamino, 1,2-dimethylbutylcarbonylamino, 1,3dimethylbutylcarbonylamino, 2,2-dimethylbutylcarbonylamino, 2,3-dimethylbutylcarbonylamino, 3,3-dimethylbutylcarbonylamino, 1-methyl-1-ethylpropylcarbonylamino, 1-ethyl-2methylpropylcarbonylamino, 1,1,2-trimethylpropylcarbonylamino, 1,2,2-trimethylpropylcarbonylamino, cyclohexylcarbonylamino, diacetylamino, dipropionylamino, dibutyrylamino, diisobutyrylamino, divalerylamino, diisovalerylamino, acetylpropionylamino, acetylbutyrylamino, acetylisobutyrylamino, acetylvalerylamino, propionylbutyrylamino, propionyliosobutyrylamino, propionylvalerylamino, butyrylisobutyrylamino, butyrylvalerylamino and isobutyrylvalerylamino groups. Among them, amino groups each substituted by one or two linear or branched C2-5 alkyl groups are particularly preferred.

Examples of the "lower alkoxyalkyl group" include C_{1-6} alkoxy(C_{1-6} alkyl) groups such as methoxymethyl, ethoxymethyl, propoxymethyl, isopropoxymethyl, butoxymethyl, isobutoxymethyl, sec-butoxymethyl, tert-butoxymethyl, cyclopropoxymethyl, pentyloxymethyl, isopentyloxymethyl, hexyloxymethyl, isohexyloxymethyl, cyclopentyloxymethyl, cyclohexyloxymethyl, methoxyethyl, ethoxyethyl, propoxyethyl, iso-

propoxyethyl, butoxyethyl, isobutoxyethyl, sec-butoxyethyl, tert-butoxyethyl, cyclopropoxyethyl, pentyloxyethyl, isopentyloxyethyl, hexyloxyethyl, isobexyloxyethyl, cyclopentyloxyethyl, cyclohexyloxyethyl, methoxypropyl, ethoxypropyl, propoxypropyl, isopropoxypropyl, butoxypropyl, isobutoxypropyl, sec-butoxypropyl, tert-butoxypropyl, cyclopropoxypropyl, pentyloxypropyl, isopentyloxypropyl, hexyloxypropyl, isohexyloxypropyl, cyclopentyloxypropyl, cyclohexyloxypropyl, methoxybutyl, ethoxybutyl, propoxybutyl, isopropoxybutyl, butoxybutyl, isobutoxybutyl, sec-butoxybutyl, tert-butoxybutyl, cyclopropoxybutyl, pentyloxybutyl, isopentyloxybutyl, hexyloxybutyl, isohexyloxybutyl, cyclopentyloxybutyl and cyclohexyloxybutyl groups.

Among them, C₁₋₄ alkoxy(C₁₋₄ alkyl) groups are particularly preferred.

Examples of the "lower alkoxycarbonylalkyl group" include C_{1-6} alkoxycarbonyl (C_{1-6} alkyl) groups such as methoxycarbonylmethyl, ethoxycarbonylmethyl, propoxycarbonylmethyl, isopropoxycarbonylmethyl, butoxycarbonylmethyl, isobutoxycarbonylmethyl, sec-butoxycarbonylmethyl, tert-butoxycarbonylmethyl, cyclopropoxycarbonylmethyl, pentyloxycarbonylmethyl, isopentyloxycarbonylethyl, hexyloxycarbonylmethyl, isopentyloxycarbonylmethyl, cyclopentyloxycarbonylmethyl, cyclohexyloxycarbonylmethyl, methoxycarbonylmethyl, ethoxycarbonylethyl, propoxycarbonylethyl, isopro-

poxycarbonylethyl, butoxycarbonylethyl, isobutoxycarbonylethyl, sec-butoxycarbonylethyl, tert-butoxycarbonylethyl, cyclopropoxycarbonylethyl, pentyloxycarbonylethyl, isopentyloxycarbonylethyl, hexyloxycarbonylethyl, isohexyloxycarbonylethyl, cyclopentyloxycarbonylethyl, cyclohexyloxycarbonylethyl, methoxycarbonylpropyl, ethoxycarbonylpropyl, propoxycarbonylpropyl, isopropoxycarbonylpropyl, butoxycarbonylpropyl, isobutoxycarbonylpropyl, sec-butoxycarbonylpropyl, tert-butoxycarbonylpropyl, cyclopropoxycarbonylpropyl, pentyloxycarbonylpropyl, isopentyloxycarbonylpropyl, hexyloxycarbonylpropyl, isohexyloxycarbonylpropyl, cyclopentyloxycarbonylpropyl, cyclohexyloxycarbonylpropyl, methoxycarbonylbutyl, ethoxycarbonylbutyl, propoxycarbonylbutyl, isopropoxycarbonylbutyl, butoxycarbonylbutyl, isobutoxycarbonylbutyl, sec-butoxycarbonylbutyl, tert-butoxycarbonylbutyl, cyclopropoxycarbonylbutyl, pentyloxycarbonylbutyl, isopentyloxycarbonylbutyl, hexyloxycarbonylbutyl, isohexyloxycarbonylbutyl, cyclopentyloxycarbonylbutyl and cyclohexyloxycarbonylbutyl groups. Among them, (C1-4 alkoxy) carbonyl (C1-4 alkyl) groups are particularly preferred.

Examples of the "carboxy(lower alkyl) group" include $\operatorname{carboxy}(C_{1-6}$ alkyl) groups. Among them, preferred are $\operatorname{carboxy}(C_{1-4}$ alkyl) groups such as $\operatorname{carboxymethyl}$, $\operatorname{carboxypropyl}$ and $\operatorname{carboxybutyl}$ groups.

Examples of the "mono- or di-(lower alkyl)aminoalkyl group" include mono- or di-(C₁₋₆ alkyl) amino(C₁₋₆ alkyl) groups such as methylaminomethyl, methylaminoethyl, methylaminopropyl, methylaminobutyl, ethylaminomethyl, ethylaminoethyl, ethylaminopropyl, ethylaminobutyl, propylaminomethyl, propylaminoethyl, propylaminopropyl, propylaminobutyl, isopropylaminomethyl, isopropylaminoethyl, isopropylaminopropyl, isopropylaminobutyl, butylaminomethyl, butylaminoethyl, isobutylaminomethyl, isobutylaminoethyl, secbutylaminomethyl, sec-butylaminoethyl, tert-butylaminomethyl, tert-butylaminoethyl, dimethylaminomethyl, dimethylaminoethyl, dimethylaminopropyl, dimethylaminobutyl, diethylaminomethyl, diethylaminoethyl, diethylaminopropyl, dipropylaminomethyl, dipropylaminoethyl, dipropylaminopropyl, diisopropylaminomethyl, diisopropylaminoethyl, diisopropylaminopropyl, dibutylaminoethyl, dibutylaminobutyl, diisobutylaminomethyl, diisobutylaminobutyl, methylethylaminomethyl, methylethylaminobutyl, methylpropylaminomethyl, methylpropylaminoethyl, methylpropylaminopropyl, methylpropylaminobutyl, methylisopropylaminomethyl, methylisopropylaminoethyl, methylisopropylaminopropyl, methylisopropylaminobutyl, ethylisopropylaminomethyl, ethylisopropylaminoethyl, ethylisopropylaminopropyl, ethylisopropylaminobutyl, ethylpropylaminomethyl, ethylpropylaminoethyl, ethylpropylaminopropyl, ethylpropylaminobutyl, methylbuty-

laminomethyl, methylbutylaminoethyl, methylbutylaminopropyl, methylbutylaminobutyl, ethylbutylaminomethyl, ethylbutylaminoethyl, ethylbutylaminopropyl, ethylbutylaminobutyl, propylbutylaminomethyl, propylbutylaminoethyl, propylbutylaminopropyl, propylbutylaminobutyl, isopropylbutylaminomethyl, isopropylbutylaminoethyl, isopropylbutylaminopropyl, isopropylbutylaminobutyl, dicyclopropylaminomethyl, dicyclopropylaminoethyl, dicyclopropylaminopropyl, dicyclopropylaminobutyl, methylcyclopropylaminomethyl, methylcyclopropylaminoethyl, methylcyclopropylaminopropyl, methylcyclopropylaminobutyl, ethylcyclopropylaminomethyl, ethylcyclopropylaminoethyl, ethylcyclopropylaminopropyl, ethylcyclopropylaminobutyl, cyclopropylpropylaminomethyl, cyclopropylpropylaminoethyl, cyclopropylpropylaminopropyl, cyclopropylpropylaminobutyl, cyclopropylisopropylaminomethyl, cyclopropylisopropylaminoethyl, cyclopropylisopropylaminopropyl, cyclopropylisopropylaminobutyl, cyclopropylbutylaminomethyl, cyclopropylbutylaminoethyl, cyclopropylbutylaminopropyl, cyclopropylbutylaminobutyl, cyclopentylmethylaminomethyl, cyclopentylmethylaminoethyl, cyclopentylmethylaminopropyl, cyclopentylmethylaminobutyl, cyclopentylethylaminomethyl, cyclopentylethylaminoethyl, cyclopentylethylaminopropyl, cyclopentylethylaminobutyl, cyclopentylpropylaminomethyl, cyclopentylpropylaminoethyl, cyclopentylpropylaminopropyl, cyclopentylisopropylaminomethyl, cyclopentylisopropylaminoethyl, cyclopentylisopropylaminopropyl, cyclopentylisopropylaminobutyl, cyclopentylbutylaminomethyl, cyclopentylbutylaminoethyl, cyclopentylbutylaminobutyl, cyclopentylbutylaminobutyl, cyclohexylmethylaminomethyl, cyclohexylmethylaminoethyl, cyclohexylmethylaminobutyl, cyclohexylmethylaminobutyl, cyclohexylmethylaminobutyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminobutyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylisopropylaminomethyl, cyclohexylisopropylaminomethyl, cyclohexylisopropylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminomethyl, cyclohexylbutylaminopropyl and cyclohexylbutylaminobutyl groups. Among them, mono- or di-(C1-4 alkyl) amino (C1-4 alkyl) groups are preferred.

Examples of the "mono- or di-(lower alkyl)aminoalkyl-amino group" include mono- or di-(C₁₋₆ alkyl)amino(C₁₋₆ alkyl)amino groups such as methylaminomethylamino, methylaminonoethylamino, methylaminopropylamino, methylaminobutyl-amino, ethylaminomethylamino, ethylaminopropylamino, ethylaminopropylamino, ethylaminobutylamino, propylaminomethylamino, propylaminopropylamino, propylaminobutylamino, propylaminobutylamino, isopropylaminomethylamino, isopropylaminopropylamino, isopropylaminopropylamino, isopropylaminopropylamino, isopropylaminopropylamino, butylamino, butylamino, butylamino, butylamino, butylamino,

isobutylaminomethylamino, isobutylaminoethylamino, secbutylaminomethylamino, sec-butylaminoethylamino, tertbutylaminomethylamino, tert-butylaminoethylamino, dimethylaminomethylamino, dimethylaminoethylamino, dimethylaminopropylamino, dimethylaminobutylamino, diethylaminomethylamino, diethylaminoethylamino, diethylaminopropylamino, dipropylaminomethylamino, dipropylaminoethylamino, dipropylaminopropylamino, diisopropylaminomethylamino, diisopropylaminoethylamino, diisopropylaminopropylamino, dibutylaminoethylamino, dibutylaminobutylamino, diisobutylaminomethylamino, diisobutylaminobutylamino, methylethylaminomethylamino, methylethylaminobutylamino, methylpropylaminomethylamino, methylpropylaminoethylamino, methylpropylaminopropylamino, methylpropylaminobutylamino, methylisopropylaminomethylamino, methylisopropylaminoethylamino, methylisopropylaminopropylamino, methylisopropylaminobutylamino, ethylisopropylaminopropylamino, ethylisopropylaminobutylamino, ethylpropylaminomethylamino, ethylpropylaminoethylamino, ethylpropylaminopropylamino, ethylpropylaminobutylamino, methylbutylaminomethylamino, methylbutylaminoethylamino, methylbutylaminopropylamino, methylbutylaminobutylamino, ethylbutylaminomethylamino, ethylbutylaminoethylamino, ethylbutylaminopropylamino, ethylbutylaminobutylamino, propylbutylaminomethylamino, propylbutylaminoethylamino, propylbutylaminopropylamino, propylbutylaminobuty-

Translation Supplied by Rising Sun Communications Ltd. http://www.risingsun.co.uk

- 17 -

lamino, isopropylbutylaminomethylamino, isopropylbutylaminoethylamino, isopropylbutylaminopropylamino, isopropylbutylaminobutylamino, dicyclopropylaminomethylamino, dicyclopropylaminoethylamino, dicyclopropylaminopropylamino, dicyclopropylaminobutylamino, methylcyclopropylaminomethylamino, methylcyclopropylaminoethylamino, methylcyclopropylaminopropylamino, methylcyclopropylaminobutylamino, ethylcyclopropylaminomethylamino, ethylcyclopropylaminoethylamino, ethylcyclopropylaminopropylamino, ethylcyclopropylaminobutylamino, cyclopropylpropylaminomethylamino, cyclopropylpropylaminoethylamino, cyclopropylpropylaminopropylamino, cyclopropylpropylaminobutylamino, cyclopropylisopropylaminomethylamino, cyclopropylisopropylaminoethylamino, cyclopropylisopropylaminopropylamino, cyclopropylisopropylaminobutylamino, cyclopropylbutylaminomethylamino, cyclopropylbutylaminoethylamino, cyclopropylbutylaminopropylamino, cyclopropylbutylaminobutylamino, cyclopentylmethylaminomethylamino, cyclopentylmethylaminoethylamino, cyclopentylmethylaminopropylamino, cyclopentylmethylaminobutylamino, cyclopentylethylaminomethylamino, cyclopentylethylaminoethylamino, cyclopentylethylaminopropylamino, cyclopentylethylaminobutylamino, cyclopentylpropylaminomethylamino, cyclopentylpropylaminoethylamino, cyclopentylpropylaminopropylamino, cyclopentylisopropylaminomethylamino, cyclopentylisopropylaminoethylamino, cyclopentyli-

sopropylaminopropylamino, cyclopentylisopropylaminobutylamino, cyclopentylbutylaminomethylamino, cyclopentylbutylaminoethylamino, cyclopentylbutylaminopropylamino, cyclopentylbutylaminobutylamino, cyclohexylmethylaminomethylamino, cyclohexylmethylaminoethylamino, cyclohexylmethylaminopropylamino, cyclohexylmethylaminobutylamino, cyclohexylethylaminomethylamino, cyclohexylethylaminoethylamino, cycylohexylethylaminopropylamino, cyclohexylethylaminobutylamino, cyclohexylpropylaminomethylamino, cyclohexylpropylaminoethylamino, cyclohexylpropylaminopropylamino, cyclohexylisopropylaminomethylamino, cyclohexylisopropylaminoethylamino, cyclohexylisopropylaminopropylamino, cyclohexylisopropylaminobutylamino, cyclohexylbutylaminomethylamino, cyclohexylbutylaminoethylamino, cyclohexylbutylaminopropylamino and cyclohexylbutylaminobutylamino groups. Among them, mono- or di-(C1-4 alkyl)amino(C1-4 alkyl) amino groups are particularly preferred.

Examples of the "phenylalkyl group" include phenyl (C₁₋₆ alkyl) groups such as benzyl, phenetyl, 1-phenylethyl, 1-phenylpropyl, 2-phenylpropyl, 3-phenylpropyl, 1-methyl-1-phenylethyl, 1-ethyl-2-phenylethyl, 1-phenylbutyl, 2-phenylbutyl, 3-phenylbutyl, 4-phenylbutyl, 1-benzylpropyl, 1-methyl-1-phenylpropyl, 1-methyl-2-phenylpropyl, 1-methyl-3-phenylpropyl, 2-methyl-1-phenylpropyl, 2-methyl-2-phenylpropyl, 2-methyl-3-phenylpropyl, and 1,1-dimethyl-2-phenylpropyl, 2-methyl-3-phenylpropyl, and 1,1-dimethyl-2-phenylpropyl, 2-methyl-3-phenylpropyl, 2-methyl-2-phenylpropyl, 2-methyl-3-phenylpropyl, 3-methyl-3-phenylpropyl, 3-methyl-3-phenylpropyl, 3-methyl-3-phenylpropyl, 3-methyl-3-phenylpropyl, 3-methyl-3-phenylpropyl, 3-methyl-3-phenylpro

phenylethyl groups.

Examples of the "lower alkylthio group" include C₁₋₆ alkylthio groups such as methylthio, ethylthio, propylthio, isopropylthio, cyclopropylthio, butylthio, isobutylthio, sec-butylthio, tert-butylthio, cyclobutylthio, pentylthio, 1-methylbutylthio, 2-methylbutylthio, isopentylthio, tert-pentylthio, 1,2-dimethylpropylthio, neopentylthio, 1-ethylpropylthio, cyclopentylthio, hexylthio, 1-methylpentylthio, 2-methylpentylthio, 3-methylpentylthio, isohexylthio, 1-ethylbutylthio, 2-ethylbutylthio, 1,1-dimethylbutylthio, 1,2-diemthylbutylthio, 1,3-dimethylbutylthio, 2,2-dimethylbutylthio, 2,3-dimethylbutylthio, 3,3-dimethylbutylthio, 1-methyl-1-ethylpropylthio, 1-ethyl-2-methylpropylthio, 1,1,2-trimethylpropylthio, 1,2,2-trimethylpropylthio and cyclohexylthio groups. Among them, C₁₋₄ alkylthio groups are particularly preferred.

The term "saturated nitrogen-containing heterocyclic group" means a saturated 5-7 membered heterocyclic group containing at least one nitrogen atom in the ring thereof. Preferred examples include saturated 5-6 membered heterocyclic groups each containing one or two nitrogen atoms and 0 or 1 oxygen or sulfur atom, such as pyrrolidinyl, imidazolidinyl, pyrazolidinyl, oxazolidinyl, thiazolydinyl, isooxazolidinyl, isothiazolidinyl, piperidinyl, piperazinyl, morpholino and thiomorpholino groups.

The "unsaturated nitrogen-containing heterocyclic group" means an unsaturated 5-7 membered heterocyclic group containing at least one nitrogen atom in the ring thereof. Preferred are unsaturated 5-6 membered heterocyclic groups each containing 1 to 4 nitrogen atoms and 0 or 1 oxygen or sulfur atom. Specific examples include pyrrolyl, imidazolyl, pyrazolyl, triazolyl, tetrazolyl, oxazolyl, thiazolyl, isooxazolyl, isothiazolyl, pyridyl, dihydropyridyl and tetrahydropyridyl groups.

Examples of the "branched alkylamino group" include branched C_{2-6} alkylamino groups, more specifically, isopropylamino, sec-butylamino and isobutylamino groups.

Examples of the "piperidinylalkylamino group" include piperidinyl (C_{1-6} alkyl) amino groups, more specifically, piperidinylmethylamino and piperidinylethylamino groups.

In the invention compound (I), it is preferred that one of R¹, R² and R³ represents a lower alkoxy, nitro or formylamino group and the other two are selected from a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a lower alkylcarbonyloxy group, a halogen atom, a nitro group, an amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, mono- or di-(lower alkyl)amino group, mono- or di-(lower alkyl)amino group, formylamino group and mono- or di-(lower alkyl)aminoalkylamino group. As the nitrogen-containing heterocyclic group represented independently by R⁶ and R⁷,

piperidinyl, piperazinyl and pyridyl groups are particularly preferred.

As the nitrogen-containing heterocyclic group which is formed by R⁶ and R⁷ together with the adjacent nitrogen atom, saturated nitrogen-containing heterocyclic groups are preferred, with pyrrolidinyl, imidazolidinyl, pyrazolidinyl, piperidinyl, piperazinyl, isooxazolidinyl and morpholino groups being particularly preferred.

As the nitrogen-containing saturated heterocyclic group which is formed by R⁸ and R⁹ together with the adjacent carbon atom, pyrrolidinyl, imidazolidinyl, pyrazolidinyl, oxazolidinyl, thiazolidinyl groups are particularly preferred.

In the formula (I), it is preferred that one of R¹, R² and R³ represents a lower alkoxy, nitro or formylamino group and the other two are selected from a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a lower alkylcarbonyloxy group, a halogen atom, a nitro group, an amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a mono or di-(lower alkyl)carbonylamino group, a formylamino group and a mono- or di-(lower alkyl)amino-alkylamino group; R⁴ represents a hydrogen atom or a lower alkyl group; R⁵ represents a hydrogen atom, a halogen atom or a lower alkyl group; A represents -N(R⁶)R⁷ (in which R⁶ and R⁷ have the same meanings as defined above); B repre-

sents an imino group which may be substituted by a lower alkyl group; and m stands for 2 to 4.

Furthermore, in the formula (I), it is particularly preferred that one of R^1 , R^2 and R^3 represents a lower alkoxy, nitro or formylamino group and the other two are selected from a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkoxy group and a halogen atom; R^4 and R^5 each represents a hydrogen atom; B represents an imino group which may be substituted by a lower alkyl group; m stands for 2 to 4; and A represents $-N(R^6)R^7$ (in which R^6 and R^7 have the same meanings as defined above).

The invention compound (I) or intermediate (II) for the preparation of the invention compound can be converted into its salt in a manner known per se in the art. Examples of the salt of the invention compound (I) or intermediate (II) include acid addition salts with an inorganic acid, such as hydrochloride, sulfate, nitrate, phosphate, hydrobromide and hydroiodide; and acid addition salts with an organic acid such as acetate, oxalate, malonate, succinate, maleate, fumarate, lactate, malate, citrate, tartrate, methanesulfonate and ethanesulfonate.

The present invention also embraces various solvates, such as hydrates, of the invention compound (I) or the intermediate (II).

The invention compound (I) sometimes exhibits proton tautomerism, particularly imine-enamine tautomerism. Examples of such tautomerism include:

$$- N = \stackrel{R^8}{\longleftrightarrow} -NH = \stackrel{R^8}{\longleftrightarrow}$$

The invention compound (I) or the intermediate (II) can be prepared by various synthesis processes, with its basic skeleton or characteristics of its group taken into consideration. Typical synthesis processes (A and B) for it will be described below. Here, it is possible to prepare the invention compound by any one of the preparation process A, preparation process B and processes in accordance therewith.

Preparation Process A:

- 24 -

wherein X represents an eliminating group such as p-nitrophenoxy group, a halogen atom or a hydroxy group, and R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , A, B, D and m have the same meanings as defined above.

This process will hereinafter be described by each step.

Step Al:

A thiazole derivative (II) can be prepared by reacting the compound represented by the formula (III) with the compound represented by the formula (IV). The reaction is carried out in the presence or absence of a base, for example, an alkali metal carbonate such as potassium carbonate, potassium bicarbonate, sodium carbonate or sodium bicarbonate, an alkali metal hydroxide such as potassium hydroxide, sodium hydroxide or lithium hydroxide, an alkylamine such as triethylamine or diisopropylethylamine, or a pyridine base compound such as pyridine, lutidine or 4-dimethylaminopyridine in a solventless manner or in a solvent which does not exert an influence on the reaction, for example, an aprotic polar solvent such as acetonitrile, N,N-

dimethylformamide or dimethylsulfoxide, a halogen base solvent such as methylene chloride, chloroform or 1,2-dichloroethane, an ether base solvent such as ether, tetrahydrofuran or dioxane or a benzene base solvent such as toluene. The reaction can ordinarily be carried out at room temperature or under heating.

When X of Compound (III) represents a hydroxy group, the main reaction can be carried out after it is converted into a highly reactive substituent such as p-nitrophenoxy group or halogen atom in a manner known per se in the art.

Incidentally, when the thiazole derivative (II) or invention compound (I) containing as any one of R¹, R² and R³ an amino group or a lower-alkyl-substituted amino group is prepared, the main reaction is effected after protection of the amino group of Compound (III), followed by deprotection after the main reaction or after the reaction in the subsequent step A2; or the main reaction is effected by using a nitro-containing Compound (III), followed by reduction after the main reaction or after the reaction in the step A2 to convert the nitro group into an amino group.

When the thiazole derivative (II) or invention compound (I) containing a hydroxy group as any one of R¹, R² and R³ is prepared, Compound (III) containing an alkoxy group can be used instead of that containing a hydroxy group. In this case, after the main reaction or the reac-

tion in the subsequent step A2, the alkoxy group is converted into a hydroxy group through the dealkylation reaction by using a pyridine hydrochloride, boron tribromide, a solution of hydrogenbromide solution in acetic acid, catalytic reduction or the like.

When the thiazole derivative (II) or invention compound (I) containing a lower alkylcarbonyloxy group as any one of R^1 , R^2 and R^3 is prepared, a carboxylic acid or reactive derivative thereof is acted to the invention compound which has been prepared above and contains a hydroxy group as any one of R^1 , R^2 and R^3 .

When the thiazole derivative (II) or invention compound (I) containing as any one of R¹, R² and R³ a halogen atom, hydroxy group or nitro group is prepared, a nitrite salt and a strong acid are acted on the amino-containing compound (III) to convert it into a diazonium salt and then the resulting diazonium salt is converted it into various substituents by the substitution reaction (Sandmeyer method, Gattermann reaction, Schiemann reaction). This operation can be carried out after the main reaction or after the reaction in the subsequent step A2.

Step A2

The invention compound (I) can be obtained by reacting the thiazole derivative (II) obtained in the step Al with Compound (V) and then subjecting the reaction mixture to N-

substitution reaction as needed. The reaction is effected as in Step A1.

When D of the thiazole derivative (II) represents a hydroxy group, it is also possible to carry out the main reaction after converting the derivative into a highly reactive substituent such as p-nitrophenoxy group or halogen atom in a manner known per se in the art.

The invention compound (I) can be introduced into another invention compound (I) by subjecting it to Nsubstitution reaction or O-substitution reaction. The Nsubstitution reaction can be effected by the method known to date such as monoalkylation, dialkylation or amidation. More specifically, the N-substitution can be carried out as needed by the reaction in which a reducing agent such as formic acid or boron hydride compound and an aldehyde such as formaldehyde, acetaldehyde or glyoxal or an acid anhydride such as acetic anhydride are used in combination, the reaction in which a carboxylic acid or reactive derivative thereof is used, the reaction in which an alkyl halide is used, the reaction in which a compound containing therein an eliminating group such as lower alkoxy, lower alkylthio, lower alkylsulfonyl or lower alkylsulfinyl, or a halogen atom is used, the reduction reaction in which an aldehyde or ketone is acted to form an imine derivative, followed by the addition of a boron hydride compound or the hydrogenation reaction in which a palladium carbon or the like is used as a catalyst, or a combination thereof. Incidentally, when a phthalimide-substituted alkyl halide is employed in the N-substitution reaction using an alkyl halide, it is possible to convert the phthalimide group into an amino group by a base such as methylamine (Gabriel synthesis) and then subject the resulting amino group to the N-substitution reaction.

The O-substitution reaction can be effected by the method known to date such as alkylation or acylation. It is possible to effect the O-substitution reaction as needed in accordance with the reaction in which a carboxylic acid or reactive derivative thereof is used or the reaction in which an alkyl halide is used, or a combination thereof.

Incidentally, as Compound (V), a commercially-available compound can be employed or alternatively, it can be prepared by using the above-described reactions for N-substitution in combination as needed.

Preparation Process B

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
R^{2} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{4} \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{5} \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{5} \\
R^{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{5} \\
R^{6}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{5} \\
R^{6}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{5} \\
R^{6}
\end{array}$$

wherein X, R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , A, B, D and m have the same meanings as defined above.

Step B1

Compound (VI) can be prepared by reacting Compound (IV) with Compound (V). The reaction is effected in a similar manner to Step A2.

Step B2 -

Compound (VI) obtained in Step B1 can be introduced into the invention compound (I) by being reacted with Compound (III). The reaction is effected in a similar manner to Step A1.

Incidentally, when the invention compound (I) containing as any one of R^1 , R^2 and R^3 an amino group or (lower alkyl)-substituted amino group is prepared, the main reaction is effected after the protection of the amino group of Com-

pound (III), followed by deprotection; or the main reaction is effected using a nitro-containing Compound (III), followed by reduction after the main reaction or after the reaction in Step A2 to convert the nitro group into an amino group.

When the thiazole derivative (II) or invention compound (I) containing as any one of R¹, R² and R³ a hydroxy group is prepared, it is possible to use an alkoxycontaining Compound (III) instead of using a hydroxycontaining Compound (III). When the alkoxycontaining Compound (III) is used, the derivative or the invention compound is prepared, subsequent to the main reaction or the reaction in Step A2, by the dealkylation reaction using pyridine hydrochloride, boron tribromide, a solution of hydrogenbromide solution in acetic acid, or catalytic reduction to convert the alkoxy group into a hydroxy group.

When the thiazole derivative (II) or invention compound (I) containing as any one of R^1 , R^2 and R^3 an alkylcarbonyloxy group is prepared, a carboxylic acid or reactive derivative thereof is acted to the invention compound which has been prepared above and contains as any one of R^1 , R^2 and R^3 a hydroxy group.

When the thiazole derivative (II) or invention compound (I) containing as any one of R^1 , R^2 and R^3 a halogen atom, hydroxy group or nitro group is prepared, a nitrite

salt and a strong acid are acted on the amino-containing compound (III) to convert it into a diazonium salt and then the resulting diazonium salt is converted it into various substituents by the substitution reaction (Sandmeyer method, Gattermann reaction, Schiemann reaction). This procedure can be carried out after the main reaction or after the reaction in the subsequent step A2.

Invention Compound (I) prepared by any one of the above-described Preparation Processes A and B and processes in accordance therewith can be prepared in the form of a salt in a manner known per se in the art.

Invention Compound (I) so obtained has, as will be described later, excellent improving effects on gastrointestinal dysmotility and at the same time has high safety so that it is useful for the prevention and treatment of dysmotility in the gastrointestinal tract. Examples of the symptoms and diseases caused by digestive dysmotility includ epigastric dyscomfort, nausea, vomiting, heart burn, anorexi epigastric pain, abdominal flatulence, chronic gastritis, reflux esophagitis and postgastrectomy syndrome.

The invention compound (I) can be formed as a composition for oral or parenteral administration, mixed with a pharmaceutically acceptable carrier. The invention compound (I) can be formulated into tablets, powders, granules or capsules by adding suitable additives, for example, an

excipient such as lactose, mannitol, corn starch or crystalline cellulose, a binder such as cellulose derivative, gum arabic or gelatin, a disintegrator such as carboxymethyl cellulose calcium and a lubricant such as talc or magnesium stearate as needed. These solid preparations can also be formed into an enteric-coated preparation by using a covering base such as hydroxypropyl methylcellulose phthalate, hydroxypropyl methylcellulose acetate succinate, cellulose acetate phthalate or methacrylate copolymer. As a composition for parenteral administration, the invention compound can be formulated into a liquid agent for injection by using water, ethanol, glycerin and ordinarily-used surfactant, or into a suppository by using a suppository base in combination.

The dosage of the invention compound (I) varies depending on the age, weight, symptom, treatment effects, administration method and administration term. In the case of oral administration, the compound (I) is generally administered at a dose of 0.1 to 2,000 mg/day, preferably 1 to 300 mg/day in one to three portions a day.

(Gastroprokinetic activity)

Force transducers (F-121S; Star Medical) were chronically implanted onto the gastric antrum and duodenum of a male dog (weight: 9 to 10 kg) [Itoh, Z. et al., Am. J. Dig. Dis., 22, 117-124(1977)]. The test was carried out two

hours after feeding (30 g/kg, Gaines meal; Ajinomoto General Foods). Contraction signals obtained from each transducer were amplified (RTA-1200; Nihon Kohden) and recorded on a recorder and a computer.

The area under the contraction wave and base line in the antrum was integrated by an analysis program (DSSFFT, V. 21; Nihon Kohden). Motor activity in the antrum was expressed as the motor index. The test compound was dissolved in physiological saline and given intravenously.

The results were calculated by the following equation and are shown in Table 1 as % of motor index.

Motor index for 10 min
after administration

Motor index (%) = ______ x 100

Motor index for 10 min
before administration

Table 1

Compound	Dose	Motor index
	(mg/kg)	(%)
Compound of Ex. 3	5	202.3
Compound of Ex. 6	5	284.5
Compound of Ex. 9	5	316.7
Compound of Ex. 10	1	254.8
Compound of Ex. 11	11	310.7
Compound of Ex. 12	0.5	229.5
Compound of Ex. 17	5	356.0
Compound of Ex. 18	5	299.0
Compound of Ex. 19	5	420.9
Compound of Ex. 21	1	157.1
Compound of Ex. 38	1	213.3
Compound of Ex. 115	1	342.9
Compound of Ex. 117	1	437.4
Compound of Ex. 156	1	257.0
Compound of Ex. 162	11	265.7

(Toxicity Test)

Three ICR mice (4-5 weeks) were employed in each group. Test compound suspended with 5% gum arabic was given orally at a dose of 500 mg/kg. Within one week observation, no case of death was observed in each group.

Examples

The present invention will hereinafter be described more specifically by Referential Examples and Examples but it should however be borne in mind that the present invention is not limited to or by the following examples.

Referential Example 1

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-(ethoxycarbonyl)1,3-thiazole

In 100 ml of methylene chloride, 21.3 g of 2-amino-4-ethoxycarbonyl-1,3-thiazole was suspended, followed by the addition of 24.8 g of 3,4-dimethoxybenzoyl chloride, 25.3 g of triethylamine and 0.15 g of 4-dimethylaminopyridine.

The resulting mixture was refluxed for 2 hours. After the reaction mixture was allowed to cool down, methylene chloride was distilled off under reduced pressure. To the residue, 1000 ml of water was added. Crystals so precipitated were collected by filtration and then recrystallized from ethanol, whereby 30.3 g of the title compound was obtained. Yield: 73%.

 $^{1}\text{H-NMR}(CDC1_{3})\delta$: 1.39(3H,t), 3.95(3H,s), 3.97(3H,s), 4.39(2H,q), 6.95(1H,d), 7.46-7.51(2H,m), 7.88(1H,s), 9.91(1H,brs).

Referential Example 2

2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-(ethoxycarbonyl)1,3-thiazole

In a similar manner to Referential Example 1 except that 2,4,5-trimethoxybenzoyl chloride was used instead of 3,4-dimethoxybenzoyl chloride, the title compound was obtained.

IR(KBr) cm⁻¹: 3299, 3127, 1728, 1665 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 1.42(3H,t), 3.92(3H,s), 3.97(3H,s), 4.09(3H,s), 4.43(2H,q), 6.58(1H,s), 7.77(1H,s),

Referential Example 3

7.85(1H,s), 11.13(1H,brs).

2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-(hydroxy-carbonyl)-1,3-thiazole

In 100 ml of methanol, 15 g of 2-[N-(2,4,5-trimethoxybenzoyl)amino]-4-(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole obtained in Referential Example 2 were suspended, followed by the addition of an aqueous solution which had been obtained by dissolving 8.19 g of sodium hydroxide in 100 ml of water. The resulting mixture was stirred at room temperature for one hour. The reaction mixture was made acidic with 1N hydrochloric acid and the crystals so precipitated were collected by filtration, whereby 9.2 g of the title compound was obtained. Yield: 66%.

 $MS(FAB, m/z): 399(MH^{\dagger})$

IR(KBr)cm⁻¹: 1719, 1655

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 3.78(3H,s), 3.92(3H,s), 4.03(3H,s),$

6.85(1H,s), 7.43(1H,s), 8.00(1H,s), 9.00(1H,brs),

11.52(1H, brs).

Referential Example 4

2-[N-Methyl-N-(3,4-dimethoxybenzoyl)amino]-4-

(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole

In a similar manner to Referential Example 1 except that 2-(N-methylamino)-4-(ethoxycarbony)-1,3-thiazole was used instead of 2-amino-4-ethoxycarbonyl-1,3-thiazole, the title compound was obtained.

 $MS(EI, m/z): 350(M^{+})$

IR (KBr) cm⁻¹: 1719, 1655

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.41(3H,t), 3.80(3H,s), 3.92(3H,s),

3.95(3H,s), 4.41(2H,q), 6.93-6.96(1H,m), 7.15-

7.21(2H,m), 7.90(1H,s).

Referential Example 5

2-(N-Methylamino)-4-[(2-dimethylaminoethyl)amino-carbonyl]-1,3-thiazole

In 3.5 g of N,N-dimethylethylenediamine, 2.5 g of 2-(N-methylamino)-4-(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole was dissolved, followed by stirring at 100 °C for 6 hours. The reaction mixture was poured into isopropyl alcohol and the

crystals so precipitated were collected by filtration, whereby 1.68 g of the title compound was obtained. Yield: 51.5%.

 $MS(EI, m/z): 228(M^{+})$

IR(KBr) cm⁻¹: 3395, 3198, 3104, 2824, 1657

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta$: 2.27(6H,s), 2.50(2H,t), 2.97(3H,d),

3.49(2H,m), 5.37(1H,br), 7.30(1H,s), 7.46(1H,br).

Referential Example 6

2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-hydroxybenzoyl)amino]-4-(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole acetate

To 18.2 g of 2-[N-(2,4,5-trimethoxybenzoyl)amino]-4(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole obtained in Referential Example 2, 17.5 g of pyridine chloride, 3.93 g of pyridine and 150 ml of N,N-dimethylformamide were added, followed by reflux for 6 hours. The reaction mixture was poured into ice water. The crystals so precipitated were collected by filtration, washed with water and then dried under reduced pressure. The crystals so obtained were recrystallized from acetic acid, whereby 14.3 g of the title compound was obtained. Yield: 70%.

 $MS(EI, m/z): 413(M^{*})$

 $IR(KBr) cm^{-1}$: 3135, 1715, 1709, 1644

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.31(3H,t), 1.91(3H,s), 3.78(3H,s),$

3.83(3H,s), 4.30(2H,q), 6.61(1H,s), 7.64(1H,s),

- 39 -

8.11(1H,s), 11.5(1H,brs), 12.4(1H,brs).

Example 1

2-[N-Methyl-N-(3,4-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate (Preparation Process A)

A mixture of 8.41 g of 2-[N-methyl-N-(3,4-dimethoxy-benzoyl)amino]-4-(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole obtained in Referential Example 4 and N,N-dimethylethylenediamine was stirred at 100 °C for 4 hours. After being allowed to cool down, the reaction mixture was purified by chromatography on a silica gel column (chloroform:methanol = 5:1), whereby 7.8 g of the title compound was obtained as a free base. The compound so obtained was converted into its maleate and thus, the title compound was obtained. Yield: 82%.

 $MS(EI, m/z): 392(M^{*})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3380, 1649

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta$: 2.84(6H,s), 3.21-3.35(2H,m), 3.60-

- 3.66(2H,m), 3.70(3H,s), 3.82(3H,s), 3.84(3H,s),
- 6.01(2H,s), 7.09(1H,d), 7.25-7.28(2H,m), 7.93(1H,s),
- 8.56(1H,t), 8.60-10.00(1H,br), 13.00-14.00(1H,br).

(Preparation Process B)

1.68 g of 2-(N-methylamino)-4-[(2-dimethylaminoethyl)-aminocarbonyl]-1,3-thiazole obtained in Referential Example 5 and 2.23 g of p-nitrophenyl 3,4-dimethoxyphenylbenzoate

were stirred at 140°C for 6 hours. The reaction mixture was dissolved in chloroform, washed successively with a saturated aqueous solution of sodium bicarbonate and saturated saline and then dried. The solvent was distilled off and the residue was recrystallized from ethyl acetate, whereby 675 mg of the title compound was obtained as a free base. The compound so obtained was converted into a maleate as in Preparation Process 1 and thus, the title compound was obtained.

Example 2

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-aminoethyl)-aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride

A mixture of 8 g of 2-[N-(3,4-dimethoxybenzoyl)amino]-4-(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole obtained in Referential Example 1 and 14.3 g of ethylenediamine was stirred at 100°C for one hour. The reaction mixture was subjected to distillation under reduced pressure. To the residue, 50 ml of methanol was added and crystals so precipitated were collected by filtration, whereby 6.5 g of the title compound was obtained as a free base. The compound was converted into its hydrochloride and thus, the title compound was obtained. Yield: 78%.

 $MS(FAB, m/z): 351(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3381, 1653, 1650

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.99(2H,m), 3.56(2H,m), 3.86(3H,s), 3.87(3H,s), 7.11(1H,d), 7.73-7.80(2H,m), 8.14(3H,br), 8.23(1H,t), 12.68(1H,br), 13.00-14.00(1H,br):

In a similar manner to Example 1 or 2, Compounds of Examples 3 to 21 which will be described below were prepared using a compound selected from those obtained in Referential Examples 1 to 5.

Example 3

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
MS(FAB,m/z): 379(MH⁺)
IR(KBr)cm⁻¹: 3359, 1650, 1551

²H-NMR(DMSO-d₆)δ: 2.83(6H,s), 3.24(2H,t), 3.64(2H,q),
3.86(3H,s), 3.87(3H,s), 6.03(2H,s), 7.12(1H,d),
7.71-7.80(2H,m), 7.88(1H,s), 8.20(1H,brs),
12.58(3H,brs).

Example 4

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(1-imidazolyl)-ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride

MS(EI,m/z): 401(M⁴)

IR(KBr)cm⁻¹: 3142, 1676, 1578

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ: 3.73-3.86(8H,m), 4.39-4.42(2H,m),

7.11(1H,d), 7.66-8.28(6H,m), 9.20-9.21(1H,m),

12.64(1H,br), 14.77(1H,br), 13.00-14.00(1H,br).

```
Example 5
   2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diethylamino-
   ethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
   MS(FAB, m/z): 407(MH<sup>+</sup>)
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3390, 3246, 1684, 1659
   ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 1.25(6H,t), 3.13-3.25(6H,m), 3.65-
   3.72(2H,m), 3.87(6H,s), 7.12(1H,d), 7.73-7.80(2H,m),
   7.96(1H,s), 8.40(1H,t), 10.57(1H,br), 12.67(1H,br).
Example 6
   2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
   aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 434(M^{+})
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3403, 1671, 1651
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30(12H,d), 3.10-3.78(6H,m),
  3.86(6H,s), 6.05(2H,s), 7.12(1H,d), 7.70-7.89(3H,m),
  8.30-8.70(3H,br), 12.54(1H,s).
Example 7
  2-[N-(3, 4-Dimethoxybenzoyl) amino]-4-[N-methyl-N-(2-
  dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole fumarate
  MS(FAB, m/z): 393(MH^{\dagger})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3453, 1617, 1516, 1269
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.40(6H,br), 2.81(2H,m), 3.06(3H,m),
  3.68(2H,brs), 3.85(3H,s), 3.86(3H,s), 6.59(2H,s),
  7.11(1H,d), 7.59(1H,d), 7.77(2H,m).
```

- 43 -

```
Example 8
  2-[N-(2, 4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylamino-
  ethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 377(M^{+})
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3335, 1709, 1653
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.59(2H,t), 2.84(6H,s), 3.61(2H,q),
  3.89(3H,s), 4.04(3H,s), 6.02(2H,s), 6.73-6.80(2H,m),
  7.87-7.96(2H,m), 8.47(1H,t), 8.60-10.00(1H,br),
  11.23(1H,s), 13.00-14.00(1H,br).
Example 9
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 407(M^{+})
  IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3322, 1657, 1611
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.83(6H,s), 3.25(2H,t), 3.60(2H,t),
  3.78(3H,s), 3.93(3H,s), 4.07(3H,s), 6.02(2H,s),
  6.89(1H,s), 7.51(1H,s), 7.89(1H,s), 8.52(1H,t), 8.60-
  10.00(1H,br), 11.25(1H,s), 13.00-14.00(1H,br).
Example 10
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diethyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(FAB, m/z): 437(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr)cm^{-1}: 3380, 3331, 1664, 1610
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.21(6H,t), 3.16-3.26(6H,m), 3.57-
```

```
3.64(2H,m), 3.93(3H,s), 4.07(3H,s), 4.20(3H,s),
   6.01(2H,s), 6.89(1H,s), 7.51(1H,s), 7.89(1H,s),
   8.51(1H,br), 11.24(1H,br), 13.00-14.00(1H,br).
Example 11
   2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
   aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 464(M^{+})
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3320, 1660, 1609
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.29(12H,d), 3.18-3.77(6H,m),
  3.79(3H,s), 3.93(3H,s), 4.07(3H,s), 6.02(2H,s),
  6.89(1H,s), 7.51(1H,s), 7.89(1H,s), 8.50-8.55(2H,br),
  13.00-14.00(1H,br).
Example 12
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[N-methyl-N-(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  maleate .
  MS(EI, m/z): 478(M^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3333, 1657, 1620
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 1.15-1.43(12H,br), 3.05-3.78(12H,m),
  3.92(3H,s), 4.04(3H,s), 6.03(2H,s), 6.87(1H,s),
  7.46(1H,br), 7.70(1H,s), 8.30-8.90(1H,br), 11.30-
  11.45(1H,m), 13.00-14.00(1H,br).
Example 13
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-isopropyl-
```

- 45 -

```
N-methylamino) ethyl] aminocarbonyl]-1, 3-thiazole
   MS(FAB, m/z): 437(MH<sup>+</sup>)
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3220, 2965, 1657
   ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.05(6H,d), 2.27(3H,s), 2.62(2H,t),
   2.90(1H,m), 3.49(2H,dd), 3.93(3H,s), 3.99(3H,s),
   4.11(3H,s), 6.59(1H,s), 7.64(1H,brs), 7.74(1H,s),
   7.78(1H,s), 11.05(1H,s).
Example 14
   2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-isopropyl-
   N-ethylamino) ethyl] aminocarbonyl] -1, 3-thiazole dihydro-
   chloride
  MS(EI, m/z): 451(MH^{+})
   IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3350, 2970, 1655, 1609
   ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.27(9H,m), 3.16(4H,m), 3.64(3H,brs),
   3.78(3H,s), 3.93(3H,s), 4.08(3H,s), 6.89(1H,s),
  7.51(1H,s), 7.90(1H,s), 8.69(1H,t), 10.11(1H,brs),
  11.31(1H,s).
Example 15
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[2-[N-[2-(3,4-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)]]]]
  dimethoxyphenyl)ethyl]-N-methylamino]ethyl]amino-
  carbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 559(MH^*)
  IR(neat) cm^{-1}: 3300, 3250, 1655
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 2.38(3H,s), 2.66-2.75(4H,m), 3.53-
```

```
3.56(2H,m), 3.76-3.86(2H,m), 3.80(3H,s), 3.85(3H,s),
   3.91(3H,s), 3.97(3H,s), 4.04(3H,s), 6.56(1H,s), 6.75-
   6.82(3H,m), 7.52(1H,br), 7.74-7.75(2H,m), 11.04(1H,br).
Example 16
  hydroxyethyl)-N-isopropylamino]ethyl]aminocarbonyl]-1,3-
  thiazole
  MS(FAB, m/z): 467(MH<sup>+</sup>)
  IR(neat) cm<sup>-1</sup>: 3322, 1655
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.05(6H,d), 2.64(2H,t), 2.30(1H,br),
  2.70(2H,t), 3.02(1H,quint), 3.47(2H,q), 3.61(2H,t),
  3.92(3H,s), 3.99(3H,s), 4.14(3H,s), 6.58(1H,s),
  7.71(1H,br), 7.74(1H,s), 7.77(1H,s), 11.20(1H,brs).
Example 17
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[2-(2-
  isooxazolynyl)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 249(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3312, 1732, 1662
  ^{2}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 2.35(2H, quint), 3.42(2H, t), 3.76-
  3.81(2H,m), 3.92(3H,s), 3.99(3H,s), 4.03(3H,s),
  4.16(2H,t), 6.58(1H,s), 7.77(1H,s), 7.87(1H,s),
  11.12(1H,s)
Example 18
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-
```

- 47 -

```
isopropylamino)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 423(MH^{+})
  IR(KBr)cm^{-1}: 3220, 2959, 1659, 1608
  ^{I}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.09(6H,d), 2.86(3H,m), 3.54(2H,dd),
  3.93(3H,s), 3.99(3H,s), 4.13(3H,s), 6.59(1H,s),
  7.55(1H,t), 7.76(1H,s), 7.78(1H,s), 11.00(1H,brs).
Example 19
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-[N-
  (ethoxycarbonylmethyl)-N-isopropyl]aminoethyl]-
  aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 496(MH<sup>+</sup>)
  IR(neat)cm<sup>-1</sup>: 3346, 1743, 1655
  ^{1}H-NMR(CDC1_{3})\delta: 1.06(6H,d), 1.26(3H,t), 2.79(2H,t),
  3.06(1H, quint), 3.33(2H,s), 3.48(2H,q), 3.93(3H,s),
  3.99(3H,s), 4.12(3H,s), 4.23(2H,q), 6.59(1H,s),
  7.75(1H,s), 7.79(1H,s), 7.89-7.91(1H,m), 11.10(1H,s).
Example 20
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-[N-
   (hydroxycarbonylmethyl) -N-isopropyl]aminoethyl]-
  aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/2): 467(MH<sup>+</sup>)
  IR(neat)cm<sup>-1</sup>: 3307, 1655
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.00(6H,d), 2.88(2H,t), 3.13(1H,quint),
  3.15(2H,s), 3.48-3.52(2H,m), 3.78(3H,s), 3.92(3H,s),
```

4.05(3H,s), 6.87(1H,s), 7.48(1H,s), 7.88(1H,s), 8.53-8.56(1H,m), 8.73-8.76(1H,m), 12.23(1H,br).

Example 21

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(3-dimethylamino-propyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole fumarate

MS(FAB, m/z): 393(MH⁺)

IR(KBr) cm⁻¹: 3389, 1695

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta$: 1.74(2H,q), 2.33(6H,s), 3.17(2H,s),

3.32(2H,q), 3.85(3H,s), 3.87(3H,s), 6.51(1H,s),

7.11(1H,d), 7.77(2H,m), 7.97(1H,t).

Example 22

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[2-(1-piperazinyl)-ethylaminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate

A mixture of 10.0 g of 2-[N-(3,4-dimethoxybenzoyl)-amino]-4-(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole obtained in Referential Example 1 and 15.4 g of 2-(1-piperazinyl)ethylamine was stirred at 100°C for 2 hours. The reaction mixture was subjected to distillation under reduced pressure. To the residue, 10 ml of methanol was added. The crystals so precipitated were collected by filtration. After conversion into a maleate, the resulting crystals were recrystallized from methanol, whereby 12.2 g of the title compound was obtained. Yield: 77%.

 $MS(FAB,m/z): 420(MH^{\dagger})$

IR(KBr) cm⁻¹: 3568, 3550, 3416, 1668 2 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.49-2.63(4H,m), 3.07-3.10(2H,m), 3.31-3.46(6H,m), 3.86(3H,s), 3.87(3H,s), 6.02(2H,s), 7.12(1H,d), 7.72-7.83(4H,m), 8.47(1H,br), 12.50(1H,br), 13.00-14.00(2H,br).

Example 23

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[2-(4-methyl-1-piperazinyl)ethylaminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride

In 30 ml of formic acid, 2.0 g of the compound obtained in Example 22 in the form of a free base was dissolved. To the resulting solution, 950 mg of 35% formaldehyde was added, followed by stirring at 80°C for one hour. After allowed to cool down, the reaction mixture was subjected to distillation under reduced pressure. To the residue, 20 ml of ethanol was added, followed by the addition of a 4N hydrochloric acid - dioxane solution. The crystals so precipitated were collected by filtration. The crystals so obtained were recrystallized from methanol, whereby 1.6 g of the title compound was obtained. Yield: 59%.

MS(FAB, m/z): 434(MH⁺)

IR(KBr)cm⁻¹: 3280, 3200, 1655

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 2.83(3H,s), 3.38-3.71(12H,m),$

3.86(3H,s), 3.87(3H,s), 7.12(1H,d), 7.73-7.95(3H,m), 8.31(1H,br), 12.68(1H,br), 13.00-14.00(1H,br).

Example 24

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[2-[4-(2-hydroxyethyl)-1-piperazinyl]ethylaminocarbonyl]-1,3-thiazole trihydrochloride

In 30 ml of methanol, 2.0 g of the compound obtained in Example 22 in the form of a free base was suspended. To the resulting suspension, 1.4 g of a 40% aqueous solution of glyoxal was added, followed by stirring at room temperature for 3 hours. After ice cooling, the reaction mixture was added with 400 mg of sodium borohydride. The resulting mixture was stirred at room temperature for 12 hours. the reaction mixture, 50 ml of water was added, followed by extraction with a mixed solution of chloroform and metha-The organic layer was washed with 2N hydrochloric acid. By the addition of potassium carbonate, the water layer was made alkaline, followed by extraction with a mixed solution of chloroform and methanol. After drying through molecular sieves, the solvent was distilled off under reduced pressure. The residue was purified by chromatography on a silica gel column (chloroform:methanol = 20:1). The compound so obtained was dissolved in 20 ml of ethanol, followed by the addition of a 4N hydrochloric acid - dioxane solution. The crystals so precipitated were collected by filtration, followed by recrystallization from ethanol, whereby 650 mg of the title compound was obtained. Yield: 27%.

MS(FAB, m/z): 464(MH⁺)

IR(KBr) cm⁻¹: 3300, 3225, 1676

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta$: 2.38-2.53(12H,m), 3.19-3.51(5H,m),

3.86(3H,s), 3.87(3H,s), 7.09(1H,d), 7.52-7.77(4H,m),

11.00-11.50(1H,br), 13.00-14.00(3H,br).

Example 25

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl) amino]-4-[2-[(2-

thiazolidinidene)imino]ethylaminocarbonyl]-1,3-thiazole

A mixture of 5 g of the compound obtained in Example 2 in the form of a free base and 5.7 g of 2-methylthio-thiazoline was stirred at 150°C for one hour. After the reaction mixture was allowed to cool down, 50 ml of methanol was added. The crystals so precipitated were collected by filtration, whereby 3.63 g of the title compound was obtained. Yield: 58%.

 $MS(FAB, m/z): 436(MH^*)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3000, 1642

¹H-NMR (CH₃OD) δ : 3.56-3.66(6H,m), 3.94(6H,s), 4.01(2H,t),

7.10(1H,d), 7.63(1H,d), 7.69(1H,dd), 7.82(1H,s).

In a similar manner to Example 25, compounds of Example 26 to 28 were prepared.

- 52 -

```
Example 26
   2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)] amino] -4-[2-[(2-
   pyrrolidinidene) imino]ethylaminocarbonyl]-1,3-thiazole
   hydroiodide
   MS(FAB, m/z): 418(MH<sup>+</sup>)
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3420, 3083, 1649, 1618
   ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 2.03(2H,q), 2.78(2H,t), 3.41-
   3.63(6H,m), 3.85(3H,s), 3.86(3H,s), 7.12(1H,d),
   7.71(1H,d), 7.76(1H,dd), 7.86(1H,s), 8.06(1H,brs),
   9.55(2H,brs), 12.57(1H,brs).
Example 27
   2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl) amino]-4-[2-[(2-
  oxazolidinidene)imino]ethylaminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 420(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3380, 2910, 1643
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 3.34(2H,t), 3.54(2H,t), 3.70(2H,t),
  3.92(3H,s), 3.93(3H,s), 4.29(2H,t), 7.08(1H,d),
  7.63(1H,d), 7.68(1H,q), 7.76(1H,s).
Example 28
  2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl) amino]-4-[2-[(2-
  imidazolidinidene) imino]ethylaminocarbonyl]-1,3-thiazole
  hydrochloride
  MS(FAB, m/z): 419(MH^{\dagger})
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3389, 3197, 1676
```

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.17 (1H,s), 3.31 (2H,m), 3.40 (2H,brs), 3.57 (4H,s), 3.78 (3H,s), 3.79 (3H,s), 6.92 (1H,d), 7.26 (1H,s), 7.68 (2H,m), 8.31 (1H,br).

Example 29

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(4-dimethylamino-butyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride

To 5 g of the compound obtained in Referential Example 1, 13.1 g of 1,4-butanediamine was added, followed by stirring at 100°C for 2 hours. The reaction mixture was subjected to distillation under reduced pressure. To the residue, water was added. The resulting mixture was extracted with a mixed solution of chloroform and methanol, followed by drying through molecular sieves. The solvent was then distilled off, whereby 4.5 g of 2-[N-(3,4-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(4-aminobutyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole was obtained.

Then, the compound so obtained was dissolved in 45 ml of formic acid. Under ice cooling, 2.3 g of a 35% aqueous solution of formaldehyde was added to the resulting solution, followed by reflux for one hour. After the reaction mixture was subjected to distillation under reduced pressure, the residue was neutralized with an aqueous solution of sodium bicarbonate, followed by extraction with a mixed solution of chloroform and methanol. The extract was dried

through molecular sieves and the solvent was distilled off under reduced pressure. The residue so obtained was purified by chromatography on a silica gel column (chloroform:methanol = 50:1), whereby 1.0 g of the title compound was obtained in the form of a free base. The compound was converted into its dihydrochloride and thus, the title compound was obtained.

 $MS(FAB, m/z): 407(MH^{\dagger})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3350, 3245, 1601

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.55(2H,m), 1.64(2H,m), 2.70(3H,s),$

2.72(3H,s), 3.03(2H,m), 3.30(2H,m), 3.85(3H,s),

3.87(3H,s), 7.12(1H,d), 7.73-7.80(2H,m), 7.85(1H,s),

7.97(1H,t), 10.48(1H,br), 12.64(1H,br).

Example 30

2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-aminoethoxy)carbonyl]-1,3-thiazole

In 10 ml of N,N-dimethylformamide, 278 mg of sodium hydride was suspended. To the resulting suspension, 620 mg of N,N-dimethylaminoethanol was added dropwise, followed by stirring at room temperature for one hour. In another 10 ml portion of N,N-dimethylformamide, 1.57 g of 2-[N-(2,4,5-trimethoxybenzoyl)amino]-4-(hydroxycarbonyl)-1,3-thiazole was suspended. To the resulting suspension, 827 mg of carbonyl diimiazole was added, followed by stirring at room temperature for one hour. Two reaction mixtures so ob-

tained were combined and were stirred at 100°C for one hour. The reaction mixture was poured into an ice water and the crystals so precipitated were collected by filtration. The crystals so obtained were recrystallized from isopropyl alcohol, whereby 1.4 g of the title compound was obtained. Yield: 74%.

 $MS(FAB, m/z): 410(MH^{+})$

IR(KBr) cm⁻¹: 3316, 1727, 1655

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta$: 2.35(6H,s), 2.73(2H,t), 3.92(3H,s),

3.99(3H,s), 4.10(3H,s), 4.46(2H,t), 6.58(1H,s),

7.77(1H,s), 7.86(1H,t), 11.14(1H,brs).

In a similar manner to Example 30, compounds of Example 31 to 33 which will be described later were prepared.

Example 31

2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diethylamino-ethoxy)carbonyl]-1,3-thiazole

 $MS(F\overline{A}B, m/z): 438(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3308, 1721, 1659

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta$: 1.07(6H,t), 2.63(4H,q), 2.86(2H,t),

3.92(3H,s), 3.98(3H,s), 4.09(3H,s), 4.42(2H,t),

6.58(1H,s), 7.77(1H,s), 7.83(1H,s), 11.13(1H,brs).

Example 32

2-{N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino}-4-[(2-diisopropyl-aminoethoxy)carbonyl]-1,3-thiazole

MS(FAB, m/z): 466(MH⁺)

IR(KBr) cm⁻¹: 3306, 1721, 1655

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta$: 1.04(12H,d), 2.80(2H,t), 3.04(2H,q),

3.92(3H,s), 3.99(3H,s), 4.09(3H,s), 4.28(2H,t),

6.58(1H,s), 7.77(1H,s), 7.84(1H,s), 11.13(1H,brs).

Example 33

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylamino-ethoxy)carbonyl]-1,3-thiazole

 $MS(FAB, m/z): 380(MH^{+})$

IR(KBr) cm⁻¹: 3245, 1738, 1680

 ${}^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta$: 2.31(6H,s), 2.68(2H,t), 3.94(3H,s),

3.96(3H,s), 4.38(2H,t), 6.94(1H,d), 7.48-7.53(2H,m),

7.87(1H,s), 9.50(1H,brs).

In a similar manner to Referential Example 1 except that 3,4-dimethoxybenzoyl chloride was replaced by a corresponding 3-substituted benzoyl chloride, an intermediate was prepared. In a similar manner to Example 2, compounds of Examples 34 to 41, which will be described below, were prepared using the intermediate so obtained.

Example 34

2-[N-(2-Amino-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydro-chloride

 $MS(FAB, m/z): 394(MH^{+})$

```
IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3393, 2955, 1655, 1526, 1296
   ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.80(3H,s), 2.82(3H,s), 3.26(2H,q),
   3.68(2H,q), 3.80(3H,s), 3.82(3H,s), 4.40-6.40(4H,br),
   6.83(1H,s), 7.53(1H,s), 7.98(1H,s), 8.43(1H,t),
   10.59(1H, brs).
Example 35
   2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-nitrobenzoyl) amino]-4-[(2-
   dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
   MS(FAB, m/z): 424(MH<sup>+</sup>)
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3428, 1663, 1549, 1522, 1298
   <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 2.20(6H,s), 2.43(2H,t), 3.37(2H,q),
   3.93(6H,s), 7.36(1H,s), 7.70(2H,m), 7.84(1H,s).
Example 36
   2-[N-(2-Bromo-4, 5-dimethoxybenzoyl) amino]-4-[(2-
  dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 457(MH^*)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3410, 1672, 1657, 1545, 1507, 1269
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 2.22(6H,s), 2.57(2H,t), 3.54(2H,q),
  3.91(3H,s), 3.94(3H,s), 7.09(1H,s), 7.36(1H,s),
  7.57(1H,t), 7.76(1H,s).
Example 37
  2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-hydroxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 395(MH^{\dagger})
```

IR(KBr) cm⁻¹: 3401, 1655, 1549, 1491, 1244, 1217, 1206 ¹H-NMR(CDCl₃) δ : 2.58(6H,s), 2.93(2H,t), 3.48(2H,q), 3.72(3H,s), 3.75(3H,s), 6.43(1H,s), 7.42(1H,s), 7.59(1H,s), 8.25(1H,t).

Example 38

2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-hydroxybenzoyl)amino]-4-[(2-disopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole

A mixture of 15.4 g of 2-[N-(4,5-dimethoxy-2-hydroxybenzoyl)amino]-4-(ethoxycarbonyl)-1,3-thiazole acetate obtained in Referential Example 6 and 26.9 g of diisopropylethylenediamine was stirred at 120°C for 30 minutes under an argon gas stream. The reaction mixture was subjected to distillation under reduced pressure. To the residue, chloroform was added for dilution, followed by washing with water. The chloroform layer was dried over sodium sulfate. The solvent was distilled off under reduced pressure, whereby 11.7 g of the title compound was obtained. Yield: 69%.

MS(FAB, m/z): 451(MH^t)

IR(KBr) cm⁻¹: 3401, 1661, 1522, 1267

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.32(12H,m), 3.16(2H,m), 3.63(4H,m), 3.77(3H,s), 3.82(3H,s), 6.84(1H,s), 7.50(1H,s), 7.89(1H,s), 8.71(1H,t), 9.56(1H,br), 11.79(1H,brs),

12.00(1H,br).

- 59 -

In addition, 11.7 g of the title compound was dissolved in isopropyl alcohol. A hydrochloric acid gas was blown into the resulting solution under ice cooling. The crystals so precipitated were collected by filtration, followed by recrystallization from a mixed solvent of isopropyl alcohol and water, whereby 14.0 of the hydrochloride of the title compound was obtained.

Example 39

2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-dimethylaminobenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydro-chloride

 $MS(FAB, m/z): 422(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3410, 1526, 1422, 1339, 1294

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.81 (3H, s), 2.83 (3H, s), 3.12 (6H, s),

3.28(2H,q), 3.68(2H,q), 3.94(3H,s), 4.80(3H,s),

7.49(1H,s), 7.67(1H,s), 8.05(1H,s), 8.99(1H,brs),

10.76(1H, brs).

Example 40

2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-methylbenzoyl)amino]-4-[(2-

dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole

 $MS(FAB, m/z): 393(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3474, 2983, 1674, 1561, 1271, 1146

 $^{1}H-NMR(CDC1_{3})\delta$: 2.15(6H,s), 2.50(3H,s), 2.55(2H,t),

3.53(2H,q), 3.91(3H,s), 3.93(3H,s), 6.76(1H,s),

```
7.22(1H,s), 7.62(1H,t), 7.71(1H,s).
Example 41
  2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-acetylaminobenzoyl)amino]-4-[(2-
  dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 436(MH^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3565, 1650, 1555, 1534, 1292
  <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) \delta: 2.24(9H,s), 2.57(2H,t), 3.50(2H,q),
  3.76(3H,s), 3.99(3H,s), 7.38(1H,s), 7.62(1H,t),
  7.74(1H,s), 8.43(1H,s).
Example 42
  2-[N-(Benzoyl)amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)amino-
  carbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride
  MS(EI, m/z): 318(M^{+})
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3400, 1669, 1644
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.81(6H,d), 3.24-3.30(2H,m),
  3.65-3.72(2H,m), 7.53-7.70(3H,m), 8.00-8.41(4H,m),
  10.58(1H, brs), 12.84(1H, s).
Example 43
  2-[N-(2-Methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)-
  aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3320, 3050, 1660, 1610, 1570, 1540
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.83(6H,s), 2.76(2H,q), 3.61(2H,q),
  3.98(3H,s), 6.02(2H,s), 7.13(1H,t), 7.27(1H,d),
  7.58-7.63(2H,m), 7.84(1H,dd), 7.93(1H,s), 9.30(2H,brs),
```

```
11.67(1H,s).
```

Example 44

2-[N-(3-Methoxybenzoyl) amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)-aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3200, 2966, 2689, 1690, 1670, 1580, 1560, 1520

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ: 2.80(3H,s), 2.82(3H,s), 3.26(2H,q), 3.68(2H,q), 3.86(3H,s), 6.91(1H,brs), 7.71-7.24(1H,m), 7.47(1H,t), 7.65-7.70(2H,m), 8.01(1H,s), 8.39(1H,t),

Example 45

10.68(1H, brs), 12.84(1H, brs).

2-[N-(3-Chlorobenzoyl) amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate

IR(KBr)cm⁻¹: 3300, 1669, 1659, 1541

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ: 2.83(6H,s), 3.24(2H,t), 3.31(3H,brs),
3.63(2H,m), 6.02(2H,s), 7.60(1H,t), 7.72(1H,m),
7.93(1H,s), 8.04(1H,m), 8.15(1H,m), 8.21(1H,t).

Example 46

2-[N-(4-Methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)-aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3150, 3050, 2950, 2700, 1670, 1655, 1603

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.80(3H,s), 2.82(3H,s), 3.25(2H,q), 3.68(2H,q), 3.85(3H,s), 4.68(1H,s), 7.05-7.15(2H,m),

```
7.96(1H,s), 8.01-8.15(2H,m), 8.36(1H,t), 10.54(1H,s),
   12.64(1H,s).
Example 47
   2-[N-(2,3-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
   aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 318(M^{+})
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3403, 3297, 1671, 1580
   ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.83(6H,s), 3.25(2H,t), 3.61(2H,q),
   3.88(3H,s), 3.89(3H,s), 6.02(2H,s), 7.20-7.33(3H,m),
  7.91(1H,s), 8.35(1H,t), 9.00-10.00(2H,br),
  12.00(1H, brs).
Example 48
  2-[N-(2-Hydroxy-3-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 304(M^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3400, 1660, 1551
  ^{1}H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 2.83(6H,s), 3.26(2H,t), 3.60(2H,q),
  3.89(3H,s), 6.03(2H,s), 6.94(1H,t), 7.22(1H,dd),
  7.59(1H,dd), 7.85(1H,s), 8.54(1H,t), 9.00-12.00(3H,br).
Example 49
  2-[N-(4-Hydroxy-2-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.29-1.33(12H,m), 2.47-2.51(2H,m),
```

- 63 -

```
3.19-3.58(4H,m), 3.59-3.76(2H,m), 3.97(3H,s),
  6.82(1H,s), 7.87(1H,s), 7.90(1H,s), 8.53-8.68(1H,m),
  9.09-9.23(1H,m), 11.28(1H,s), 11.41(1H,s).
Example 50
  2-[N-(2-Hydroxy-4-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.22(12H,d), 2.88-2.91(2H,m),
  3.25-3.31(2H,m), 3.61-3.65(2H,m), 3.82(3H,s),
  6.41-6.50(2H,m), 7.69(1H,s), 7.81-7.84(1H,m),
  8.07(1H,d), 10.82(1H,s), 11.43(1H,s).
Example 51
  2-[N-(2,5-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 378(M^{+})
  IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3305, 1661
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.84(6H,s), 3.26(2H,t), 3.61(2H,q),
  3.79(3H,s), 3.96(3H,s), 6.02(2H,s), 7.18-7.43(3H,m),
  7.91(1H,s), 8.43(1H,t), 8.50-11.00(2H,br),
  11.63(1H, brs).
Example 52 ·
  2-[N-(2,6-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 318(M^*)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3303, 1661, 1599
```

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.81 (6H,s), 3.23 (2H,t), 3.61 (2H,q), 3.76 (6H,s), 6.02 (2H,s), 6.75 (2H,d), 7.40 (1H,t), 7.85 (1H,s), 8.13 (1H,t), 9.00-9.50 (2H,br), 12.40 (1H,brs).

Example 53

2-[N-(3,5-Dimethoxybenzoyl) amino]-4-[(2-dimethyl-aminoethyl) aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride IR(KBr) cm⁻¹: 3600, 3250, 3100, 1650, 1637, 1601

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ: 2.80(3H,s), 2.82(3H,s), 3.30-3.60(2H,m), 3.60-3.75(2H,m), 3.83(6H,s), 6.75(1H,s), 7.28(1H,s), 7.29(1H,s), 7.99(1H,s), 8.30-8.40(1H,m), 10.38(1H,brs), 12.79(1H,s).

Example 54

2-(N-(3,4-Dimethoxybenzoyl) amino]-4-((2-methyl-aminoethyl) aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride IR(KBr)cm⁻¹: 3450, 1674, 1601, 1560

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ: 2.57(3H,t), 3.08(2H,t), 3.63(2H,q), 3.86(3H,s), 3.87(3H,s), 4.88(1H,brs), 7.12(1H,d), 7.74-7.80(2H,m), 7.96(1H,s), 8.28(1H,t), 9.11(2H,brs), 12.70(1H,brs).

Example 55

2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[N-(2-methylamino-ethyl)-N-methylaminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride

 $IR(KBr) cm^{-1}$: 3450, 1680, 1636, 1559, 1279

- 65 -

```
^{1}H-NMR(CD_{3}OD)\delta: 3.20(6H,s), 3.88(3H,s), 3.91(3H,s),
   3.99(4H,s), 6.99(1H,d), 7.59(1H,s), 7.80(1H,dd),
   7.84(1H,d).
Example 56
   2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-isopropyl-
   aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
   ^{1}H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)\delta: 1.42(6H,d), 3.26-3.39(2H,m),
   3.45-3.51(1H,m), 3.68-3.79(2H,m), 3.89(3H,s),
   3.93(3H,s), 6.26(2H,s), 6.94-6.97(1H,m), 7.58(1H,s),
   7.59(1H,s), 7.93(1H,d), 8.84-8.91(1H,m), 9.39(2H,s),
   11.10(1H,s).
Example 57
   2-[N-(4-Hydroxy-3-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 1.30-1.37 (12H, m), 3.16-3.20 (2H, m),
  3.59-3.67(4H,m), 3.82(1H,s), 3.87(3H,s), 6.91-
  6.94(1H,m), 7.61-7.65(1H,m), 7.72(1H,s), 7.91(1H,s),
  8.40-8.45(1H,m), 9.97-9.99(2H,m), 12.55(1H,s).
Example 58
  2-[N-(3-Hydroxy-4-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.37(12H,m), 3.13-3.18(2H,m),
```

```
3.57(1H,s), 3.56-3.65(4H,m), 3.86(3H,s), 7.04-
   7.07(1H,m), 7.51(1H,s), 7.63-7.67(1H,m), 7.90(1H,s),
   8.41-8.50(1H,m), 9.94-9.99(2H,m), 12.51(1H,s).
Example 59
   2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-2-pyridyl-
  amino)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride
  MS(FAB, m/z): 428(MH<sup>*</sup>)
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 3.60(2H,brs), 3.76(2H,brs), 3.85(3H,s),
  3.87(3H,s), 6.82-6.87(1H,m), 7.08-7.14(2H,m),
  7.73-7.79(2H,m), 7.85-7.92(2H,m), 8.10(1H,brs),
  9.09(1H,brs), 12.67(1H,s), 14.09(2H,brs).
Example 60
  2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)] amino]-4-\{[2-(1-pyrrolidyl)-
  ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(FAB, m/z): 405(MH^{+})
  IR(KBr)cm^{-1}: 3450, 1669, 1545, 1515
  ^{1}H-NMR(CD_{3}OD)\delta: 2.10(4H, brs), 3.30-3.32(4H, m),
  3.46(2H,t), 3.87(2H,t), 3.92(3H,s), 3.93(3H,s),
  6.23(2H,s), 7.09(1H,d), 7.61(1H,d), 7.68(1H,dd),
  7.83(1H,s).
Example 61
  2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(1-piperidyl)-
  ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride
  MS(FAB, m/z): 419(MH^{+})
```

- 67 -

```
IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3300, 1675, 1665, 1605, 1555, 1534
   ^{2}H-NMR (CD<sub>3</sub>OD)\delta: 1.45-2.05(6H,m), 2.90-3.10(2H,m),
   3.41(2H,t), 3.63-3.81(4H,m), 3.93(6H,s), 6.26(2H,s),
   7.10(1H,d), 7.61(1H,d), 7.69(1H,dd), 7.84(1H,s).
Example 62
   2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)] amino]-4-[[2-(2-pyrrolidon-1-
   yl) ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3411, 1684, 1650, 1603
   ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 1.91(2H, quint), 2.18(2H, t),
   3.30-3.50(6H,m), 3.85(3H,s), 3.87(3H,s), 7.11(1H,d),
   7.70-7.80(2H,m), 7.83(1H,s), 7.91(1H,t), 12.63(1H,s).
Example 63
   2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(2-piperidon-1-
   yl) ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
   İR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3450, 1650, 1613, 1551, 1518
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.60-1.80(4H,m), 2.18(2H,t),
  3.25-3.40(2H,m), 3.40-3.50(4H,m), 3.85(3H,s),
  3.87(3H,s), 7.11(1H,d), 7.70-7.79(3H,m), 7.80(1H,s),
  7.95(1H,brs).
Example 64
  2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-guanidino-
  ethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride
  MS(FAB, m/z): 393(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3160, 1663, 1603, 1565, 1532
```

- 68 -

```
^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 3.32-3.46(4H,m), 3.86(3H,s),
  3.87(3H,s), 6.52(2H,brs), 7.10-7.65(3H,m), 7.73-
   7.79(2H,m), 7.86-7.90(2H,m), 8.03-8.07(1H,m),
  12.67 (1H, brs).
Example 65
  2-[N-(3, 4-Dimethoxybenzoyl) amino]-4-[2-[3-(1-methyl-
  thioureido)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.79-2.98(2H,m), 3.57(3H,s),
  3.62-3.73(2H,m), 3.85(3H,s), 3.86(3H,s), 5.19-
  5.74(2H,m), 7.12(1H,s), 7.73-7.78(2H,m), 7.94(1H,s),
  8.19-8.29(1H,m), 8.92-9.08(1H,m), 10.02-10.31(1H,m),
  12.49-12.78(1H,m).
Example 66
  2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)] amino] -4-[[2-[3-(1,2-
  dimethyl)thioureido]ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  dihydrochloride
  ^{1}H-NMR(CDC1_{3})\delta: 2.38(3H,s), 2.95(3H,s), 3.47-3.53(2H,m),
  3.58-3.63(2H,m), 3.97(6H,s), 5.55(4H,brs),
  6.96-6.99(1H,m), 7.66-7.74(4H,m).
Example 67
  2-[N-(2,3,4-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
  aminoethyl) aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3400, 3300, 1660
```

```
^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 2.82(6H,s), 3.24(2H,t), 3.58(2H,q),
   3.82(3H,s), 3.89(3H,s), 3.99(3H,s), 6.01(2H,s),
   7.03(1H,d), 7.65(1H,d), 7.89(1H,s), 8.44(1H,t),
   9.25(2H, brs), 11.56(1H, s).
Example 68
  2-[N-(2,3,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 348(M^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3306, 1667, 1607
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 2.83(6H,s), 3.25(2H,t), 3.61(2H,q),
  3.80(3H,s), 3.81(3H,s), 3.87(3H,s), 6.02(2H,s),
  6.85(1H,d), 6.88(1H,d), 7.92(1H,s), 8.37(1H,t),
  9.00-9.50(2H,br), 11.98(1H,brs).
Example 69
  2-[N-(2,3,6-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
  aminoethyl) aminocarbonyl]-1, 3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 348(M^{+})
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3000, 1682, 1650
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 2.82(6H,s), 3.23(2H,t), 3.61(2H,q),
  3.72(3H,s), 3.74(3H,s), 3.80(3H,s), 6.02(2H,s),
  6.80(1H,d), 7.11(1H,d), 7.87(1H,s), 8.15(1H,t),
  8.80-10.00(2H,br), 12.51(1H,brs).
Example 70
  2-[N-(2,4,6-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
```

```
aminoethyl) aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3400, 2360, 1670
   ^{1}H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)\delta: 2.84(6H,s), 3.25(2H,t), 3.61(2H,t),
   3.76(6H,s), 3.83(3H,s), 6.01(2H,s), 6.30(2H,s),
   7.82(1H,s), 8.13(1H,t), 9.25(2H,brs), 12.24(1H,s).
Example 71
  2-[N-(3,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethyl-
   aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole fumarate
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3300, 1670, 1590, 1550
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.31(6H,s), 2.58(2H,t), 3.46(2H,q),
  3.76(3H,s), 3.89(6H,s), 6.58(2H,s), 7.49(2H,s),
  7.81(1H,t), 7.85(1H,s).
Example 72
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-cyclopropyl-
  aminoethyl) aminocarbonyl]-1, 3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 421(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1653, 1512, 1259, 1024
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 0.36-0.53(4H,m), 2.20(1H,ddd),
  2.97(2H,t), 3.56(2H,q), 3.93(3H,s), 4.00(3H,s),
  4.14(3H,s), 6.59(1H,s), 7.48(1H,t), 7.76(1H,s),
  7.78(1H,s), 11.05(1H,s).
Example 73
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-tert-butyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride
```

- 71 -

```
^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30(9H,s), 2.98-3.09(2H,m),
  3.17(1H,s), 3.53-3.70(2H,m), 3.78(3H,s), 3.93(3H,s),
  4.08(3H,s), 6.89(1H,s), 7.50(1H,s), 7.90(1H,s), 8.49-
  8.63(1H,m), 8.82-9.00(2H,m), 11.32(1H,s).
Example 74
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(3-diisopropyl-
  aminopropyl) aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride
  MS(FAB, m/z): 479(MH^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3410, 1674, 1663, 1611, 1584, 1553, 1520
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.27-1.34(12H,m), 2.00-2.06(2H,m),
  3.06-3.10(2H,m), 3.29-3.36(2H,m), 3.56-3.62(2H,m),
  3.78(3H,s), 3.93(3H,s), 4.07(3H,s), 6.88(1H,s),
  7.49(1H,s), 7.87(1H,s), 8.47(1H,brs), 9.92(2H,brs),
  11.33(1H,s).
Example 75
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[N-(2-diethyl-
  aminoethyl)-N-methyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3400, 3320, 1640, 1625
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.23(6H,t), 3.14(3H,s), 3.15(2H,q),
  3.29(2H,t), 3.76(3H,s), 3.77(4H,q), 3.92(3H,s),
  4.03(3H,s), 6.02(2H,s), 6.86(1H,s), 7.49(1H,s),
  7.65(1H,s), 9.50(2H,brs), 11.26(1H,s).
Example 76
  2-[N-Methyl-N-(2,4,5-trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
```

```
dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
   IR(KBr) cm^{-1}: 3300, 1655
   ^{1}H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)\delta: 2.91(6H,s), 3.33-3.38(2H,m), 3.55(3H,s),
   3.81-3.99(2H,m), 3.84(3H,s), 3.88(3H,s), 3.96(3H,s),
   6.16(2H,s), 6.55(1H,s), 6.95(1H,s), 7.83(1H,s),
  8.12(1H,t), 12.50(2H,brs).
Example 77
  2-[[N-Methyl-N-(2,4,5-trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  maleate
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3300, 1655, 1541
  ^{1}H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)\delta: 1.37(6H,d), 1.41(6H,d), 3.25-3.35(2H,m),
  3.52(3H,s), 3.58-3.68(2H,m), 3.85(3H,s), 3.86(3H,s),
  3.83-3.89(2H,m), 3.97(3H,s), 6.26(2H,s), 6.56(1H,s),
  6.91(1H,s), 7.82(1H,s), 8.88(1H,t), 10.70(1H,s).
Example 78
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-di-n-propyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3400, 1663, 1611, 1550
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 0.91(6H,t), 1.65-1.80(4H,m),
  3.00-3.10(4H,m), 3.20-3.25(2H,m), 3.60-3.70(2H,m),
  3.79(3H,s), 3.93(3H,s), 4.08(3H,s), 6.89(1H,s),
  7.50(1H,s), 7.91(1H,s), 8.69(1H,t), 10.55(2H,brs),
  11.32(1H,s).
```

- 73 -

```
Example 79
   2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-di-n-butyl-
   aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride
   MS(FAB, m/z): 493(MH^{+})
   IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3400, 1655, 1615, 1578, 1561
   ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 0.93-0.99(6H,m), 1.33-1.47(4H,m),
   1.77-1.88(4H,m), 3.11-3.15(4H,m), 3.39-3.41(2H,m),
   3.92(3H,s), 3.98(2H,brs), 3.99(3H,s), 4.21(3H,s),
   6.58(1H,s), 7.71(1H,s), 8.06(1H,s), 8.93(1H,brs),
   11.61(2H,brs), 11.76(1H,brs).
Example 80
   2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisobutyl-
   aminoethyl) aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride
  MS(FAB, m/z): 493(MH^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3650, 1559, 1541, 1509
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 0.99-1.05(12H,m), 2.09-2.19(2H,m),
  3.01-3.05(4H,m), 3.31(2H,brs), 3.69-3.71(2H,m),
  3.79(3H,s), 3.93(3H,s), 4.07(3H,s), 6.89(1H,s),
  7.50(1H,s), 7.94(1H,s), 8.78(1H,s), 9.55(1H,s),
  11.31(1H,s).
Example 81
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dicyclo-
  hexylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 545(MH<sup>+</sup>)
```

- 74 -

```
IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3400, 1657, 1611, 1543, 1518
   ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.05-1.80(20H,m), 2.57(2H,brs),
   2.77-2.82(2H,m), 3.36-3.43(2H,m), 3.93(3H,s),
   3.99(3H,s), 4.10(3H,s), 6.59(1H,s), 7.73(1H,s), 7.73-
   7.77(1H,m), 7.79(1H,s), 11.06(1H,brs).
Example 82
   2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[2-(N-ethyl-N-
  methylamino) ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(EI, m/z): 422(M^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3318, 1650, 1609
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.11(3H,t), 2.30(3H,s), 2.52(2H,q),
  2.61(2H,t), 3.54(2H,q), 3.93(3H,s), 3.99(3H,s),
  4.13(3H,s), 6.59(1H,s), 7.56(1H,brt), 7.75(1H,s),
  7.78(1H,s), 11.05(1H,brs).
Example 83
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[2-(N-isopropyl-
  N-n-propylamino)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 0.96(3H,t), 1.02-1.10(6H,m),
  1.43-1.60(2H,m), 1.58-1.79(4H,m), 2.38-2.53(2H,m),
  2.59-2.72(2H,m), 2.97-3.09(1H,m), 3.41-3.55(2H,m),
  3.93(3H,s), 3.99(3H,s), 4.10(3H,s), 6.59(1H,s),
  7.74(1H,s), 7.79(1H,s), 7.74-8.02(1H,m), 11.42(1H,s).
Example 84
```

```
2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-isopropyl-
  N-n-butylamino) ethyl] aminocarbonyl] -1, 3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 0.91(3H,t), 1.05(6H,d), 1.33-1.47(4H,m),
  1.83-2.02(2H,m), 2.45-2.51(2H,m), 2.63-2.68(2H,m),
  3.01-3.06(1H,m), 3.44-3.49(2H,m), 3.93(3H,s),
  3.99(3H,s), 4.16(3H,s), 6.59(1H,s), 7.74(1H,s),
  7.79(1H,s), 7.72-7.79(1H,m), 9.86-9.98(2H,m),
  11.07(1H,s).
Example 85
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-5-chloro-1,3-thiazole dihydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.37(12H,m), 3.10-3.28(2H,m),
  3.53-3.89(4H,m), 3.78(3H,s), 3.93(3H,s), 4.07(3H,s),
  6.88(1H,s), 7.46(1H,s), 8.67-8.80(1H,m), 9.76-
  9.94(2H,m), 11.42(1H,s).
Example 86
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-5-methyl-1,3-thiazole dihydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.29-1.36(12H,m), 2.68(3H,s),
  3.16-3.24(2H,m), 3.52-3.61(4H,m), 3.78(3H,s),
```

3.92(3H,s), 4.08(3H,s), 6.88(1H,s), 7.50(1H,s), 8.54-

```
8.63(1H,m), 9.58-9.70(2H,m), 11.16(1H,s).
 Example 87
         2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoy1) amino]-4-[[2-(N-methoxy-N-
         methylamino)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
        MS(FAB, m/z): 425(MH^*)
         IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1657, 1608, 1537, 1263, 1024
         ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 2.65(3H,s), 2.87(2H,t), 3.60(3H,s),
         3.65(2H,q), 3.93(3H,s), 4.00(3H,s), 4.12(3H,s),
         6.59(1H,s), 7.59(1H,t), 7.76(1H,s), 7.78(1H,s),
        11.03(1H,s).
Example 88
        2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2-(N-2-1)]-4-[2
        methoxyethyl-N-isopropylamino)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-
        thiazole dihydrochloride
        MS(FAB, m/z): 481(MH^{\dagger})
        IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1655, 1610, 1549, 1271, 1228, 1016
        ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.28(6H,d), 3.22-3.35(4H,m),
        3.29(3H,s), 3.67-3.74(5H,m), 3.78(3H,s), 3.93(3H,s),
        4.08(3H,s), 6.89(1H,s), 7.50(1H,s), 7.92(1H,s),
        8.72(1H,t), 9.96(2H,brs), 11.32(1H,s).
Example 89
       dimethylaminoethyl)-N-methylamino]ethyl]aminocarbonyl]-
       1,3-thiazole dimaleate
```

```
IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3322, 1655
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.40(3H,s), 2.76(6H,s), 2.83-
  2.95(2H,m), 3.15-3.20(2H,m), 3.43-3.46(4H,m),
  3.50(4H, brs), 3.78(3H, s), 3.93(3H, s), 4.07(3H, s),
  6.12(4H,s), 6.89(1H,s), 7.50(1H,s), 7.84(1H,s),
  8.29(1H,t), 11.26(1H,s).
Example 90
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[2-[N-(3,4-
  dimethoxybenzyl)-N-isopropylamino]ethyl]aminocarbonyl]-
  1,3-thiazole
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3339, 1671, 1658, 1611
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.08(6H,d), 2.69(2H,t), 2.95-3.05(1H,m),
  3.44(2H,q), 3.59(2H,s), 3.79(3H,s), 3.81(3H,s),
  3.93(3H,s), 3.99(3H,s), 4.02(3H,s), 6.57(1H,s),
  6.78(1H,d), 6.92(1H,dd), 6.98(1H,d), 7.74(1H,s),
  7.74-7.79(1H,m), 7.79(1H,s), 11.09(1H,s).
Example 91
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)] amino] -4-[[2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)]]
  dimethoxyphenyl)ethyl]-N-isopropylamino]ethyl]-
  aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride
  IR(KBr)cm^{-1}: 3450, 1675, 1600, 1609
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 1.32(6H,t), 3.07(2H,t), 3.11-
  3.40(4H,m), 3.70-3.80(4H,m), 3.71(3H,s), 3.75(3H,s),
  3.79(3H,s), 3.93(3H,s), 4.08(3H,s), 6.79-6.93(3H,m),
```

```
7.51(1H,s), 7.91(1H,s), 8.77(1H,t), 10.52(1H,brs),
  11.34(1H,s).
Example 92
  2-[N-(2-Ethoxy-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3314, 1661, 1611, 1545, 1514
  <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)\delta: 1.69(3H,t), 2.29(6H,s), 2.53(2H,t),
  3.51(2H,q), 3.93(3H,s), 3.97(3H,s), 4.34(2H,q),
  6.58(1H,s), 7.70(1H,brs), 7.74(1H,s), 7.77(1H,s),
  11.37 (1H,s).
Example 93
  2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-isopropylbenzoyl)amino]-4-[(2-
  dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3308, 1673, 1661, 1613
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.56(6H,d), 2.30(6H,s), 2.53(2H,t),
  3.52(2H,q), 3.93(3H,s), 3.96(3H,s), 4.75-4.85(1H,m),
  6.59(1H,s), 7.71(1H,brs), 7.74(1H,s), 7.75(1H,s),
  11.54(1H,s).
Example 94
  2-[N-(4,5-Diethoxy-2-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole fu-
  marate
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3300, 2980, 2960, 2600, 2500, 1670, 1650,
  1600
```

```
^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.11(12H,d), 1.31(3H,t), 1.38(3H,t),
   2.75-2.85(2H,m), 3.18-3.35(2H,m), 3.35-3.45(2H,m),
   3.80(2H, brs), 4.02(2H, q), 4.04(3H, s), 4.20(2H, q),
   6.59(2H,s), 6.85(1H,s), 7.49(1H,s), 7.83(1H,s),
   8.37(1H, brs), 11.29(1H, s).
Example 95
  2-[N-(2-Benzyloxy-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3318, 1671, 1647, 1607
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 2.32(6H,s), 2.54(2H,t), 3.55(2H,q),
  3.93(3H,s), 3.94(3H,s), 5.33(2H,s), 6.65(1H,s),
  7.25(1H, brs), 7.42-7.57(5H, m), 7.72(1H, s), 7.78(1H, s),
  11.19(1H,s).
Example 96
  2-[N-(2-Hydroxy-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  isopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydro-
  chloride
  MS(FAB, m/z): 409(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 2976, 1647, 1560, 1269, 1213
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.23(6H,d), 3.07(2H,brs), 3.33(1H,dt),
  3.55-3.62(2H,m), 3.77(3H,s), 3.81(3H,s), 6.89(1H,s),
  7.50(1H,s), 7.90(1H,s), 8.64-8.70(3H,m), 11.80(1H,s),
  12.02(2H,brs).
```

Example 97

- 80 -

```
2-[N-(2-Hydroxy-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-
  methyl-N-isopropylamino)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-
   thiazole dihydrochloride
  MS(FAB, m/z): 423(MH<sup>+</sup>)
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3010, 1662, 1551, 1292, 1213
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 1.24 (6H, dd), 2.72 (3H, d),
   3.07-3.14(1H,m), 3.26-3.33(1H,m), 3.58-3.65(3H,m),
  3.77(3H,s), 3.81(3H,s), 6.88(1H,s), 7.50(1H,s),
  7.90(1H,s), 8.71(1H,t), 9.80(1H,brs), 11.79(1H,s),
  12.02 (2H, brs).
Example 98
   2-[N-(2-Hydroxy-3,4-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-
  ethyl-N-isopropylamino) ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  dihydrochloride
  MS(FAB, m/z): 437(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3010, 1660, 1551, 1520, 1292, 1161
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 1.24-1.31 (9H, m), 3.10-3.35 (4H, m),
  3.59-3.67(3H,m), 3.77(3H,s), 3.82(3H,s), 6.84(1H,s),
  7.50(1H,s), 7.90(1H,s), 8.72(1H,t), 9.56(1H,brs),
  11.78(1H,s), 12.00(2H,brs).
Example 99
  2-[N-(2-Hydroxy-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-
  isopropyl-N-n-propylamino) ethyl] aminocarbonyl]-1,3-
  thiazole dihydrochloride
```

MS(FAB, m/z): $451 \, (\text{MH}^+)$ IR(KBr) cm⁻¹: 2980, 1672, 1641, 1600, 1265, 1213 $^{1}\text{H-NMR} \, (\text{DMSO-d}_6) \, \delta$: $0.93 \, (3\text{H,t})$, $1.27 \, (6\text{H,d})$, $1.75 \, (2\text{H,dt})$, $2.98-3.16 \, (3\text{H,m})$, $3.23-3.30 \, (1\text{H,m})$, $3.62-3.66 \, (3\text{H,m})$, $3.77 \, (3\text{H,s})$, $3.81 \, (3\text{H,s})$, $6.91 \, (1\text{H,s})$, $7.49 \, (1\text{H,s})$, $7.90 \, (1\text{H,s})$, $8.76 \, (1\text{H,t})$, $9,85 \, (1\text{H,brs})$, $11.79 \, (1\text{H,s})$, $12.02 \, (2\text{H,brs})$.

Example 100

Example 101

2-[N-(4-Hydroxy-2,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-isopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride

 $IR(KBr)cm^{-1}$: 3308, 1674

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta$: 1.24(6H,d), 3.00-3.13(2H,m),

3.26-3.38(1H,m), 3.56-3.66(2H,m), 3.80(3H,s),

3.90-4.10(1H,m), 3.98(3H,s), 6.78(1H,s), 7.52(1H,s),

7.89(1H,s), 8.59(1H,t), 8.70-8.95(2H,br), 11.22(1H,s).

- 82 -

```
Example 102
  2-[N-(4-Hydroxy-2,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-
  methyl-N-isopropylamino)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-
  thiazole hydrochloride
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3200, 1684
  ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 1.25(6H, dd), 2.71(3H, d),
  3.01-3.16(1H,m), 3.22-3.36(1H,m), 3.51-3.78(3H,m),
  3.80(3H,s), 3.98(3H,s), 3.80-4.00(1H,m), 6.78(1H,s),
  7.52(1H,s), 7.89(1H,s), 8.66(1H,t), 10.20-10.30(1H,br),
  11.22(1H,s).
Example 103
  2-[N-(4-Hydroxy-2,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-
  ethyl-N-isopropylamino) ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  hydrochloride
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3200, 1675
  ^{2}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.22-1.31(9H,m), 3.10-3.30(4H,m),
  3.60-3.75(3H,m), 3.80(3H,s), 3.98(3H,s), 6.74(1H,s),
  7.52(1H,s), 7.89(1H,s), 8.60-8.70(1H,m), 9.30-
  9.40(1H,br), 10.30(1H,s), 11.18(1H,s).
Example 104
  2-[N-(4-Hydroxy-2,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  maleate
  IR(KBr)cm^{-1}: 3570, 3200, 1655, 1603, 1561
```

```
^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.29(12H,d), 3.10-3.75(8H,m),
  3.80(3H,s), 3.97(3H,s), 6.03(2H,s), 6.74(1H,s),
  7.52(1H,s), 7.89(1H,s), 8.56(1H,brs), 10.32(1H,s),
  11.17(1H,s).
Example 105
  2-[N-(4-Hydroxy-2,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[[2-(N-
  isopropyl-N-n-propylamino) ethyl]aminocarbonyl]-1,3-
  thiazole dihydrochloride
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3400, 3200, 1686, 1665, 1617, 1553
  {}^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 0.93(3H,t), 1.27(3H,d), 1.28(3H,d),
  1.73-1.82(2H,m), 3.00-3.17(4H,m), 3.20-3.35(1H,m),
  3.57-3.78(2H,m), 3.80(3H,s), 3.98(3H,s), 6.00-
  6.30(2H,br), 6.79(1H,s), 7.52(1H,s), 7.89(1H,s),
  8.70(1H,t), 10.20(1H,brs), 11.22(1H,s).
Example 106
  2-[N-(5-Hydroxy-2,4-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  maleate
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3650, 3200, 1663, 1541
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.30(12H,d), 3.19(2H,brs),
  3.33(2H,brs), 3.56(2H,brs), 3.68(2H,brs), 3.92(3H,s),
  4.04(3H,s), 6.02(2H,s), 6.84(1H,s), 7.42(1H,s),
```

7.88(1H,s), 8.55(1H,brs), 9.15(1H,s), 11.22(1H,s).

Example 107

```
2-[N-(4,5-Dihydroxy-2-methoxybenzoyl) amino]-4-[(2-diisopropylaminoethyl) aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3400, 1655, 1607

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)δ: 1.31(6H,d), 1.34(6H,d), 3.15-3.18(2H,m), 3.60-3.75(4H,m), 3.96(3H,s), 6.69(1H,s), 7.44(1H,s), 7.85(1H,d), 8.66(1H,t), 9.20(1H,s), 9.70(1H,brs), 10.10(1H,s), 11.18(1H,s).

Example 108

2-[N-(2,4-Dihydroxy-5-methoxybenzoyl) amino]-4-[(2-diisopropylaminoethyl) aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)δ: 1.46(12H,d), 1.84-1.89(2H,m), 3.21-3.27(2H,m), 3.65-3.78(2H,m), 3.92-3.98(2H,m), 3.94(3H,s), 6.58(1H,s), 7.54(1H,s), 7.80(1H,s), 8.97-
```

Example 109

2-[N-(2-Acetyloxy-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride

9.05(1H,m), 10.79-10.92(2H,m), 11.45(1H,s).

In 10.5 ml of acetic anhydride, 3.7 g of 2-[N-(4,5-dimethoxy-2-hydroxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride obtained in Example 38 was suspended, followed by stirring at

90°C for 3 hours. After the reaction mixture was allowed to cool down, 100 ml of toluene was added thereto. The crystals so precipitated were collected by filtration, followed by drying, whereby 3.33 g of the title compound was obtained. Yield: 91%.

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.31(6H,d), 1.35(6H,d), 3.19(2H,brs), 3.59-3.69(4H,m), 3.83(3H,s), 3.87(3H,s), 6.91(1H,s), 7.42(1H,s), 7.91(1H,s), 8,44(1H,t), 10.07(1H,brs), 12.49(1H,s).

Example 110

2-[N-(2-Chloro-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydro-chloride

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 2.27(6H,s), 2.52-2.57(2H,m),$

3.51-3.55(2H,m), 3.94(3H,s), 3.96(3H,s), 6.93(1H,s),

7.53(1H,s), 7.55(1H,s), 7.79(1H,s), 10.50(3H,brs).

Example 111

2-[N-(2-Chloro-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-drochloride

 $^{2}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.44-1.53(12H,m), 3.39-3.50(2H,m),$

- 3.48-3.82(4H,m), 3.71-3.93(2H,m), 3.95(3H,s),
- 4.02(3H,s), 6.90-7.02(1H,m), 6.96(1H,s), 7.57(1H,s),
- 8.38(1H,s), 9.60-9.75(1H,m), 10.10-10.37(1H,m), 13.46-

- 86 -

```
13.68(1H,m).
Example 112
   2-[N-(2-Bromo-4,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
   diisoopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
   drochloride
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3250, 1690, 1597, 1559
   ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 1.31(6H,d), 1.35(6H,d), 3.17(2H,brs),
   3.50-3.70(4H,m), 3.81(3H,s), 3.85(3H,s), 7.24(1H,s),
   7.26(1H,s), 7.95(1H,s), 8.44(1H,t), 10.19(2H,brs),
   12.72(1H, brs).
Example 113
   2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 480(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1549, 1523, 1294, 1059
  ^{1}H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)\delta: 0.98(12H,d), 2.62(2H,t), 2.99(2H,dt),
  3.29(2H,q), 3.97(3H,s), 4.02(3H,s), 6.99(1H,s),
  7.36(1H, brs), 7.63(1H, s), 7.74(1H, s).
Example 114
  2-[N-(2-Amino-4,5-dimethoxybenzoyl) amino]-4-[(2-mino-4,5-dimethoxybenzoyl)]
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.37(12H,m), 3.18(2H,brs),
  3.60-3.69(4H,m), 3.80(3H,s), 3.81(3H,s), 4.25-
```

- 87 -

```
5.75(4H,m), 6.82(1H,s), 7.52(1H,s), 7.93(1H,s),
   8.50(1H,t), 10.15(1H,s).
Example 115
   2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-fluorobenzoyl)amino]-4-[(2-
   diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
   maleate
   MS(FAB, m/z): 453(MH<sup>+</sup>)
   IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 1662, 1545, 1354, 1273
   <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 1.29(12H,d), 3.19(2H,brs),
   3.55(2H,brs), 3.67(2H,brs), 3.82(3H,s), 3.86(3H,s),
   6.02(2H,s), 7.07(1H,d), 7.31(1H,d), 7.92(1H,s),
   8.39(1H,brs), 8.56(2H,brs), 12.11(1H,s).
Example 116
   2-[N-(4-Amino-2,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole fu-
  marate
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.07-1.12(12H,m), 2.72-2.76(2H,m),
  3.17-3.22(2H,m), 3.31-3.42(2H,m), 3.80(3H,s),
  3.95(2H,s), 4.01(3H,s), 5.95(1H,s), 6.59(2H,s),
  6.78(1H,s), 7.39(1H,d), 7.77(1H,d), 8.31-8.33(1H,m),
  8.81(1H,s), 11.14(1H,s).
Example 117
  2-[N-(2,5-Dimethoxy-4-formylaminobenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
```

```
^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.08(12H,d), 1.61(1H,s), 2.67-2.72(2H,m),
  3.05-3.12(2H,m), 3.40-3.43(2H,m), 3.95(3H,s),
  4.10(3H,s), 7.75(1H,s), 7.82(1H,s), 8.08(1H,s),
  8.38(1H,s), 8.55(1H,s), 11.18(1H,s).
Example 118
  2-[N-(4-Acetylamino-2,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.33-1.37 (12H, m), 2.18 (3H, s),
  3.15-3.17(2H,m), 3.56-3.70(4H,m), 3.89(3H,s),
  3.98(3H,s), 4.90-5.20(2H,m), 7.55(1H,s), 7.91(1H,s),
  8.22(1H,s), 8.65-8.73(1H,m), 9.50(1H,s), 10.03(1H,s),
  11.42(1H,s).
Example 119
  2-[N-(2,5-Dimethoxy-4-nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.42-1.54(12H,m), 1.57(2H,s),
  3.20-3.22(2H,m), 3.61-3.64(2H,m), 3.92-4.01(2H,m),
  4.01(3H,s), 4.23(3H,s), 7.55(1H,s), 7.86(1H,s),
  8.06(1H,s), 9.10-9.20(1H,m), 11.20-11.30(1H,m),
  11.46(1H,s).
Example 120
  2-[N-(4-Bromo-2,5-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
```

```
diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
   chloride
   ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.43(6H,d), 1.53(6H,d), 3.15-3.30(2H,m),
   3.50-3.65(2H,m), 3.90-4.05(2H,m), 3.94(3H,s),
   4.17(3H,s), 7.29(1H,s), 7.81(1H,s), 7.82(1H,s),
   9.07(1H,brs), 11.25(1H,brs), 11.40(1H,s).
Example 121
  2-[N-(4-Bromo-2-hydroxy-5-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3}+5%-CD_{3}OD)\delta: 1.40-1.50(12H,m), 3.28(2H,t),
  3.37-3.75(2H,m), 3.88(2H,t), 3.95(3H,s), 7.37(1H,s),
  7.66(1H,s), 7.84(1H,s).
Example 122
  2-[N-(4,5-Dichloro-2-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  <sup>2</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)δ: 1.43(6H,d), 1.52(6H,d), 3.20(2H,brs),
  3.57-3.64(2H,m), 3.90-4.00(2H,m), 4.21(3H,s),
  7.17(1H,s), 7.82(1H,s), 8.35(1H,s), 9.10(1H,brs),
  11.21 (1H, s).
Example 123
  2-[N-(4,5-Dichloro-2-hydroxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
```

- 90 -

```
chloride
   ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.45(6H,d), 1.53(6H,d), 3.32(2H,brs),
   3.66(2H, brs), 3.96(2H, brs), 7.30(1H, s), 7.82(1H, s),
   8.22(1H,s), 8.97(1H,brs), 10.49(1H,brs).
Example 124
   2-[N-(4-Amino-5-chloro-2-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  IR(KBr) cm^{-1}: 3400, 3350, 3220, 1655, 1601
  <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>, measured was a compound in the form of a
  free base) \delta: 2.30(6H,s), 2.53(2H,t), 3.53(2H,q),
  4.07(3H,s), 4.59(2H,brs), 6.35(1H,s), 7.73(1H,s),
  7.45(1H, brs), 8.19(1H, s), 10.79(1H, s).
Example 125
  2-[N-(4-Amino-5-chloro-2-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.32-1.37(12H,m), 3.10-3.25(2H,m),
  3.60-3.75(4H,m), 3.98(3H,s), 4.77(3H,brs), 6.61(1H,s),
  7.80(1H,s), 7.84(1H,s), 8.70(1H,t), 10.20(1H,s),
  11.03(1H,s).
Example 126
  2-[N-(4-Acetylamino-5-chloro-2-methoxybenzoyl)amino]-4-
  [(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  hydrochloride
```

```
^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.32(6H,d), 1.35(6H,d), 2.19(3H,s),
   3.17(2H,brs), 3.29(2H,brs), 3.50-3.75(2H,m), 3.96(3H,s),
   7.84(1H,s), 7.91(1H,s), 7.92(1H,s), 8.61(1H,brs),
   9.65(1H,s), 10.01(1H,brs), 11.62(1H,s).
Example 127
   thiazolidinidene)imino]ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 466(MH^*)
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3432, 3289, 1669, 1609, 1545, 1516
   ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 3.34-3.39(2H,m), 3.57-3.61(2H,m),
  3.64-3.76(2H,m), 3.89(3H,s), 3.92-4.07(5H,m),
  4.15(3H,s), 6.60(1H,s), 7.76-7,81(3H,m).
Example 128
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[2-(1-)]
  imidazolyl) ethyl] aminocarbonyl] -1, 3-thiazole
  MS(FAB,m/z): 432(MH^{\dagger})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3537, 3424, 3308, 1653, 1611, 1541, 1518
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 3.73-3.79(2H,m), 3.92(3H,s), 3.99(3H,s),
  4.13(3H,s), 4.21-4.25(2H,m), 6.59(1H,s), 6.98-
  6.99(1H,m), 7.31(1H,brs), 7.53(1H,s), 7.77-7.79(2H,m),
  11.01(1H,s).
Example 129
  2-[N-(4-Amino-2-hydroxy-5-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
```

- 92 -

```
<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) \delta: 0.91-1.30(2H, m), 2.48-2.51(2H, m),
   2.55-2.82(2H,m), 2.98-3.38(4H,m), 3.76(3H,s),
   5.74(1H,s), 6.57(1H,s), 7.33(1H,s), 7.66-7.69(1H,m),
   8.03-8.50(1H,m), 8.58-8.61(1H,m).
Example 130
   2-[N-(4-Formylamino-2-hydroxy-5-methoxybenzoyl)amino]-4-
   [(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  dihydrochloride
  <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 1.25-1.36(12H,m), 3.09-3.22(2H,m),
  3.41-3.56(2H,m), 3.56(1H,s), 3.51-3.77(2H,m),
  3.88(3H,s), 7.57(1H,s), 7.89(1H,s), 8.22(1H,s),
  8.38(1H,s), 8.60-8.72(1H,m), 9.37-9.51(1H,m),
  10.02(1H,s).
Example 131
  2-[N-(2-Methoxy-4-methyl-5-nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.36(12H,m), 2.67(2H,s),
  3.17(2H,s), 3.57(3H,s), 3.55-3.71(2H,m), 4.05(3H,s),
  7.37(1H,s), 7.94(1H,s), 8.42(1H,s), 8.50-8.61(1H,m),
  9.76-9.89(1H,m), 12.03(1H,s).
Example 132
  2-[N-(2,4-Dimethoxy-5-nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
```

```
chloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.36(12H, m), 3.14-3.22(2H, m),
  3.40-3.71(4H,m), 4.09(3H,s), 4.13(3H,s), 7.00(1H,s),
  7.92(1H,s), 8.42(1H,s), 8.55-8.64(1H,m), 9.79-
  9.88(1H,m), 11.76(1H,s).
Example 133
  2-[N-(5-Amino-2, 4-dimethoxybenzoyl) amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.36(12H,m), 3.16(2H,s),
  3.29-3.42(4H,m), 3.52-3.73(2H,m), 4.05(3H,s),
  4.11(3H,s), 7.01(1H,s), 7.91(1H,s), 7.97(1H,s), 8.62-
  8.71(1H,m), 9.77-9.89(2H,m), 11.43(1H,s).
Example 134
  2-[N-(5-Formylamino-2, 4-dimethoxybenzoyl) amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.36(12H, m), 3.10-3.23(2H, m),
  3.54-3.75(4H,m), 4.01(3H,s), 4.08(3H,s), 6.92(1H,s),
  7.89(1H,s), 8.28(1H,s), 8.64-8.68(1H,m), 8.72(1H,s),
  9.70(1H,s), 9.69-9.80(1H,m), 11.35(1H,s).
Example 135
  2-[N-(5-Acetylamino-2, 4-dimethoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
```

diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole

- 94 -

```
^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.02-1.14(12H,m), 2.19(3H,s),
  2.62-2.78(2H,m), 3.01-3.18(2H,m), 3.37-3.49(2H,m),
  3.98(3H,s), 4.09(3H,s), 6.54(1H,s), 7.40(1H,s),
  7.61-7.72(2H,m), 9.04(1H,s), 10.89(1H,s).
Example 136
  2-[N-(4-Methoxy-3-nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.30-1.36(12H,m), 3.19(2H,brs),
  3.54(1H,d), 3.60-3.70(4H,m), 4.04(3H,s), 4.30(1H,brs),
  7.92(1H,s), 8.33-8.37(1H,m), 8.47(1H,brs),
  8.67-8.71(1H,m), 9.91(1H,brs).
Example 137
  2-[N-(3-Amino-4-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 1.30-1.36(12H,m), 3.19(2H,brs),
  3.60-3.75(4H,m), 3.94(3H,s), 4.70(3H,brs), 7.17(1H,d),
  7.76(1H,s), 7.86(1H,d), 7.91(1H,s), 8.41(1H,t),
  9.94(1H,brs), 12.60(1H,s).
Example 138
  2-[N-(3-Formylamino-4-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 0.98-1.05(12H,m), 2.49-2.51(2H,m),
  2.99(2H, brs), 3.20-3.40(2H, m), 3.95(3H, s), 7.21(1H, d),
```

```
7.75(1H,s), 7.78(1H,s), 7.91(1H,dd), 8.35(1H,d),
  8.85(1H,d), 9.81(1H,s), 12.52(1H,brs).
Example 139
  2-[N-(3-Acetylamino-4-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.36(12H,m), 2.12(3H,s),
  3.17(2H, brs), 3.60-3.75(4H, m), 3.93(3H, s), 7.21(1H, d),
  7.89-7.93(1H,m), 7.90(1H,s), 8.41(1H,t), 8.66(1H,s),
  9.31(1H,s), 9.74(1H,brs), 12.60(1H,s).
Example 140
  2-[N-(3-Methoxy-4-nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.32 (12H, brs), 3.19 (2H, brs),
  3.64(4H,brs), 4.04(3H,s), 7.72(1H,d), 7.98-8.05(2H,m),
  8.40(1H,s), 9.70(1H,brs), 13.15(2H,brs).
Example 141
  2-[N-(4-Amino-3-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.37(12H,m), 3.17(2H,brs),
  3.60-3.90(4H,m), 3.90(3H,s), 5.63(3H,brs), 6.91(1H,d),
  7.61(1H,d), 7.67(1H,s), 7.89(1H,s), 8.44(1H,brs),
  10.15(1H, brs), 12.40(1H, brs).
```

```
Example 142
  2-[N-(4-Formylamino-3-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole fu-
  marate
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.01-1.08(12H,m), 2.61(2H,t),
  3.00-3.20(2H,m), 3.29(2H,q), 3.40(2H,brs), 3.97(3H,s),
  6.58(1H,s), 7.74(1H,d), 7.80(1H,d), 7.82(1H,s),
  7.95(1H,t), 8.37(1H,d), 8.38(1H,s), 9.98(1H,s).
Example 143
  2-[N-(4-Acetylamino-3-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.30-1.37 (12H, m), 2,15 (3H, s),
  3.19(2H, brs), 3.47(1H, brs), 3.55-3.70(4H, m), 3.96(3H, s),
  7.58(1H,d), 7.69(1H,d), 7.86(1H,s), 8.24(1H,d),
  8.43(1H,t), 9.37(1H,s), 9.96(1H,brs).
Example 144
  2-[N-(4-Amino-2-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.07(12H,d), 2.67-2.71(2H,m),
  3.03-3.13(2H,m), 3.37-3.44(2H,m), 4.04(3H,s),
  4,21(2H,s), 6.24-6.26(1H,m), 6.38-6.42(1H,m), 7.67-
  7.76(1H,m), 7.69(1H,s), 8.07-8.11(1H,m), 10.90(1H,s).
Example 145
```

```
2-[N-(4-Formylamino-2-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)\delta: 1.08(12H,d), 2.68-2.73(2H,m),
  3.03-3.14(2H,m), 3.36-3.45(2H,m), 4.13(3H,s),
   6.86-6.90(1H,m), 7.69-7.74(3H,m), 8.01(1H,s),
  8.24-8.29(1H,m), 8.48(1H,s), 11.02(1H,s).
Example 146
  2-[N-(4-Acetylamino-2-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.24-1.46(12H,m), 2.11(3H,s),
  3.17(2H,s), 3.57-4.03(6H,m), 3.99(3H,s), 7.29-
  7.33(1H,m), 7.68(1H,s), 7.87-7.90(2H,m), 8.60-
  8.65(1H,m), 9.67(2H,s), 10.45(1H,s), 11.36(1H,s).
Example 147
  2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)amino]-4-[1-(4-dimethyl-
  amino)piperidinyl]carbonyl-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 419(MH<sup>+</sup>)
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1655, 1601, 1549, 1516, 1269
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.41-1.56(2H,m), 1.75-1.95(2H,m),
  2.30(6H,s), 2.38-2.47(1H,m), 2.60-3.15(2H,m),
  3.96(3H,s), 3.97(3H,s), 4.25-4.70(2H,m), 6.96(1H,d),
  7.43(1H,s), 7.48-7.56(2H,m), 9.60(1H,brs).
```

Example 148

```
2-[N-(3,4-Dimethoxybenzoyl)] amino] -4-[1-(4-methyl-
   piperazinyl) | carbonyl-1, 3-thiazole
   IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3084, 1655, 1601, 1547
   ^{1}H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)\delta: 2.30(3H,s), 2.40(4H,brs), 3.74(4H,brs),
   3.95(3H,s), 3.96(3H,s), 6.94(1H,d), 7.47(1H,s),
   7.51(1H,dd), 7.56(1H,d), 10.00(1H,brs).
Example 149
   2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl)amino]-4-[[(2-dimethyl-
   amino-1-methyl)ethyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole maleate
  MS(EI, m/z): 422(M^{+})
   IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3289, 1711, 1665, 1610
   ^{1}H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)\delta: 1.22(3H,d), 2.81(6H,s), 3.08-
   3.40(2H,m), 3.79(3H,s), 3.93(3H,s), 4.08(3H,s), 4.44-
   4.48(1H,m), 6.01(2H,s), 6.88(1H,s), 7.51(1H,s),
   7.89(1H,s), 8.33(1H,d), 8.70-9.50(1H,br), 11.24(1H,s).
Example 150
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[(4-
  dimethylaminophenyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 456(MH^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3335, 1659, 1640, 1609, 1516
  ^{1}H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)\delta: 2.95(6H,s), 3.93(3H,s), 4.00(3H,s),
  4.17(3H,s), 6.61(1H,s), 6.76(2H,d), 7.58(2H,d),
  7.83(1H,s), 7.84(1H,s), 8.87(1H,brs), 11.06(1H,brs).
Example 151
```

```
2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[4-(1-
  methylpiperidinyl) ]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  MS(FAB, m/z): 435(MH<sup>+</sup>)
   IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3519, 3357, 1655, 1611, 1538
   <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)\delta: 1.61-1.75(2H,m), 2.03-2.24(5H,m),
  2.34(3H,s), 2.87-2.92(2H,m), 3.93(3H,s), 3.99(3H,s),
  4.15(3H,s), 6.60(1H,s), 7.08(1H,brd), 7.76(1H,s),
  7.78(1H,s), 11.03(1H,brs).
Example 152
  2-[N-(2,4,5-Trimethoxybenzoyl) amino]-4-[[[2-(1-
  methylpiperidinyl)]methyl]aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  dihydrochloride
  MS(FAB, m/z): 449(MH^{+})
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3185, 1665, 1607, 1551
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.79-1.98(6H,m), 2.80-2.83(3H,m),
  3.05-3.55(4H,m), 3.79(3H,s), 3.93(3H,s), 4.10(3H,d),
  4.42 (1H, brs), 6.88 (1H, s), 7.50 (1H, d), 7.89 (1H, d),
  8.39(0.5H,d), 8.69(0.5H,d), 10.98(0.5H,brs),
  11.30(0.5H, brs), 11.38(2H, brs).
Example 153
  2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-hydroxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)oxycarbonyl]-1,3-thiazole hydro-
  chloride
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3185, 1665, 1607, 1551
```

```
^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.23-1.42(12H,m), 3.28-3.48(2H,m),
  3.65-3.71(2H,m), 3.78(3H,s), 3.82(3H,s), 4.52-
  4.63(2H,m), 6.70(1H,s), 7.60(1H,s), 8.18(1H,s),
  9.84(1H,s), 11.91-11.98(1H,m), 12.28(1H,s).
Example 154
  2-[N-(2-Methoxy-3, 4-methylidenedioxybenzoyl)amino]-4-
   [(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  maleate
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3250, 1653, 1541
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30(12H,d), 3.10-3.25(2H,m),
  3.50-3.72(4H,m), 3.99(3H,s), 6.03(2H,s), 6.13(2H,s),
  7.09(1H,s), 7.41(1H,s), 7.89(1H,s), 8.52(1H,brs),
  8.60(2H, brs), 11.34(1H, s).
Example 155
  2-[N-[2-(2-Dimethylaminoethylamino)-4,5-dimethoxy-
  benzoyl]amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)aminocarbonyl]-
  1,3-thiazole trihydrochloride
  IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3030, 1655, 1560, 1538
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 2.70-2.90(12H,m), 3.20-3.30(4H,m),
  3.60-3.75(4H,m), 3.78(3H,s), 3.91(3H,s), 6.10(3H,brs),
  6.46(1H,s), 7.53(1H,s), 7.93(1H,s), 8.32(1H,t),
  10.40(1H, brs), 10.90(1H, brs).
Example 156
  2-[N-(3-Nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropylamino-
```

```
ethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.31(6H,d), 1.34(6H,d), 3.20(2H,brs),
  3.60-3.68(4H,m), 7.88(1H,dd), 7.99(1H,s), 8.48-
  8.52(2H,m), 8.94(1H,dd), 9.63(1H,s), 13.21(1H,s).
Example 157
  2-[N-(3-Aminobenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropylamino-
  ethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 0.98(12H,d), 2.51(2H,brs),
  2.99(2H,brs), 3.20-3.40(2H,m), 5.37(2H,s), 6.78-
  6.82(1H,m), 7.14-7.22(3H,m), 7.78(1H,s), 7.82(1H,brs),
  12.43(1H,s).
Example 158
  2-[N-(3-Formylaminobenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 0.99(12H,d), 2.56(2H,brs),
  3.00(2H, brs), 3.15-3.35(2H, m), 7.50(1H, d), 7.70-
  7.91(4H,m), 8.25(1H,s), 8.34(1H,s), 10.40(1H,brs),
  12.70(1H, brs).
Example 159
  2-[N-(3-Acetylaminobenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl)-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30(6H,d), 1.33(6H,d), 2.09(3H,s),
  3.10-3.25(2H,m), 3.60-3.75(4H,m), 7.47(1H,dd),
  7.73-7.80(2H,m), 7.93(1H,s), 8.42(1H,t), 9.48(1H,brs),
```

- 102 **-**

```
10.22(1H,s), 12.71(1H,s).
Example 160
  2-[N-(4-Nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropylamino-
  ethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.23-1.41(12H, m), 3.20(2H, s),
  3.51-3.74(4H,m), 8.00(1H,s), 8.26-8.51(5H,m),
  9.53-9.76(1H,m), 13.17(1H,s).
Example 161
  2-[N-(4-Aminobenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropylamino-
  ethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihydrochloride
  ^{1}H-NMR (DMSO-d_{6})\delta: 1.25-1.47 (12H, m), 2.89 (2H, s),
  3.42-3.75(4H,m), 4.90-5.98(4H,m), 6.87-6.94(2H,m),
  7.89(1H,s), 7.89-7.98(2H,m), 8.41-8.63(1H,m),
  10.13(2H,s), 12.43(1H,s).
Example 162
  2-[N-(4-Formylaminobenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
  aminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 0.99(6H,d), 1.01(6H,d), 2.15-
  2.30(2H,m), 2.54(2H,brs), 2.99(2H,brs), 7.74(1H,d),
  7.84(1H, brs), 7.89(2H, s), 8.06-8.09(2H, m), 8.36(1H, d),
  10.54(1H,s), 12.57(1H,brs).
Example 163
  2-[N-(4-Acetylaminobenzoyl)amino]-4-[(2-diisopropyl-
  aminoethyl) aminocarbonyl]-1, 3-thiazole
```

```
^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 0.99(6H,d), 1.03(6H,d), 2.09(3H,s),
  2.51(2H,brs), 2.99(2H,brs), 3.15-3.30(2H,m), 7.73(1H,d),
  7.79(2H,s), 7.84(1H,brs), 8.03-8.07(2H,m), 10.28(1H,s),
  12.53(1H,brs).
Example 164
  2-[N-(5-Formylamino-2-hydroxy-4-methoxybenzoyl)amino]-4-
  [(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.08(6H,d), 1.10(6H,d), 2.50-
  2.54(2H,m), 2.93-3.02(2H,m), 3.10-3.25(2H,m),
  3.75(3H,s), 6.28(1H,s), 7.37(1H,s), 7.98(1H,s),
  8.04(1H,t), 8.09(1H,s), 8.17(1H,s), 8.77(1H,s),
  9.17(1H,s).
Example 165
  2-[N-(5-Amino-2-hydroxy-4-methoxybenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.20(12H,d), 3.05-3.25(2H,m),
  3.30-3.50(2H,m), 3.61(2H,brs), 3.70(3H,s), 4.35(1H,brs),
  6.66(1H,s), 7.29(1H,s), 7.82(1H,s), 8.66(1H,t),
  9.43(2H, brs), 11.75(1H, brs).
Example 166
  2-[N-(5-Acetylamino-2-hydroxy-4-methoxybenzoyl)amino]-4-
   [(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  hydrochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.30(6H,d), 1.32(6H,d), 2.06(3H,s),
```

```
3.17(2H, brs), 3.50-3.75(4H, m), 3.87(3H, s), 6.83(1H, s),
  7.88(1H,s), 8.42(1H,s), 8.70(1H,t), 9.15(1H,s),
  9.22(1H,brs), 11.60(1H,brs), 12.15(1H,brs).
Example 167
  2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-hydroxybenzoyl)-N-methylamino]-4-
   [(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.26-1.62(12H,m), 3.14-3.22(2H,m),
  3.44-3.69(4H,m), 3.85(3H,s), 3.92(3H,s), 4.04(3H,s),
  6.58-6.62(1H,m), 6.93(1H,s), 7.83(1H,s), 9.29(1H,s),
  11.15-11.41(1H,m).
Example 168
  2-[N-(4,5-Dimethoxy-2-hydroxybenzoyl)amino]-4-[[N-(2-
  diisopropylaminoethyl)-N-methyl]aminocarbonyl]-1,3-
  thiazole maleate
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.20-1.40(12H,m), 2.50(3H,s),
  3.26(2H, brs), 3.40(2H, brs), 3.60-3.75(4H, m), 3.77(3H, s),
  3.83(3H,s), 6.62(2H,s), 7.51(1H,s), 7.56(1H,s),
  7.71(1H,brs), 8.70(1H,brs), 12.10(1H,brs).
Example 169
  2-{N-(2,5-Dihydroxy-4-methoxybenzoyl)amino}-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole dihy-
  drochloride
  IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3325, 1665, 1609, 1559
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.31(6H,d), 1.34(6H,d), 3.15(2H,brs),
```

- 105 -

```
3.50-3.70(4H,m), 3.77(3H,s), 6.00(2H,brs), 6.77(1H,s),
  7.47(1H,s), 7.87(1H,s), 8.71(1H,brs), 9.74(1H,brs),
  11.50-11.80(2H,m).
Example 170
  2-[N-(2-Methoxy-4-nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-
  diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta: 1.08(12H,d), 2.63-2.76(2H,m),
  2.98-3.18(2H,m), 3.39-3.53(2H,m), 4.25(3H,s),
  7.72(1H,s), 7.81(1H,s), 7.94-7.97(1H,m), 8.01-
  8.04(1H,m), 8.50-8.53(1H,m), 10.95(1H,s).
Example 171
  2-[N-(5-Chloro-4-formylamino-2-methoxybenzoyl)amino]-4-
  [(2-diisopropylaminoethyl)aminocarbonyl]-1,3-thiazole
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.00-1.20(12H,m), 2.93(2H,brs),
  3.20-3.50(4H,m), 3.97(3H,s), 7.88(1H,s), 7.90(1H,s),
  8.25(1H,s), 8.35(1H,brs), 8.47(1H,s), 10.18(1H,s),
  11.62(1H,s).
Example 172
  2-[N-(3-Nitrobenzoyl)amino]-4-[(2-dimethylaminoethyl)-
  aminocarbonyl]-1,3-thiazole hydrochloride
  ^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.55(6H,s), 3.24-3.29(2H,m),
  3.56-3.71(2H,m), 7.87(1H,s), 8.03(1H,s), 8.42(1H,s),
  8.47-8.53(2H,m), 8.94(1H,dd), 10.30(2H,brs).
     Structural formulas and melting points of the com-
```

- 106 -

pounds obtained in Referential Examples 1-6 and Examples 1-172 are shown in the following tables.

Table 1
$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^5

Ref.Ex.	Ri	R ²	R3	R ⁴	R ⁵	i)	Melting point (°C)
1 2 3 4 6	3-Me0 2-Me0 2-Me0 3-Me0 2-OII	4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO	11 5-MeO 5-MeO 11 5-MeO	11 11 Me 11		OEL ORL OEL OEL	132-134 229, 0-231, 0 243, 0-245, 0 211, 0-213, 0 (acetate)

Referential Example 5

Melting point: 85.7 to 86.7°C

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{R}^{10} \times \mathbb{R}^{1$$

Table 2

Table 2										
Ex.	R1	R ²	R3	R ⁴	R ⁵	R ¹⁰	យ	R11	Melting point (°C)	
. 1 2 3 4	3-MeO 3-MeO 3-MeO 3-MeO	1-Me0 4-Me0 4-Me0 4-Me0	H H H H	Me [[]]	H H H H	H H H H	2 2 2 2	NMe ₂ NII ₂ NMe ₂	196-197 (maleate, decomposed) 272-273 (hydrochloride) 188-190 (maleate) 220 (dihydrochloride, decomposed)	
5 6	3-MeO 3-MeO	4-MeO 4-MeO)I	H	H	H	2 2	NEt ₂ Pr-i	176. 5-177. 3 154-155 (maleate)	
7 8 9 10 11	3-Me0 2-Me0 2-Me0 2-Me0 2-Me0	4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO	11 5-MeO 5-MeO 5-MeO		HHHHH	Me H H H	2 2 2 2 2	Pr-i NMe2 NMe2 NMe2 NBt2 Pr-i	150-154 (fumarate) 189-191 (maleate) 167-168 (maleate) 154. 6-155. 2 (maleate) 176-178 (maleate, decomposed)	
12	2-MeO	4-MeO	5-MeO	Ħ	li	Me	2	Pr-i Pr-i -N	161-162 (maleate)	
13	2-MeO	4-MeO	5-Me0	H	11	H	2.	Pr-i Me -N	150-151. 0	
. (4	2-MeO	4-MeO	5-Ne0	н	13	II	2	Pr-i El -N Pr-i	174-176 (dihydrochloride, decomposed)	
15	2-MeO	4-MeO	5-Me0	=	11	li	2	-N OMe	oil	
16	2-MeO	4-Me0	5-Me0	Ħ	H	II	2	Me OH .	oil	
17	2-Me0	4-NeO	5-Me0	П	11	H	2		oil	
18	2-11e0	4-Me0	.5-Me0	11	11	li	2	−N−Pr−i II	159-160	
19	2-MeO	4-MeO	5-MeO	H	11	H	2	-N ∕COUEL	oil	
		L					L	Pr-i	<u> </u>	

- 109 -

Table 3

Ex.	RI	R ²	K3	R ⁴	R ⁵	R10	m	Kii	Melting point (°C)
20	2-Me0	4-Me0	5-Me0	11	11	11	2	−n ∕ cooii	oil
21	3-MeO	4-Me0	il	11	H	П	3	Pr-i NMe ₂	250-252 (fumarate, decomposed)
22	3-Me0	4-MeO	H	11	11	II	2	-N NH	181. 1-183, 3 (maleate)
23	3-Me0	4-Me0	B	Ħ	11	11	2	-N NMe	188. 2-189. 5 (hydrochloride)
24	3-Me0	4-MeO	H	11	H	Ħ	2	-N_N ~ OH	196. 2-198. 5 (trihydrochloride)
25	3-MeO	4-Me0	II	Н	Н	II	2	$-N = \binom{S}{N}$	155-158
26	3-MeO	4-MeO	[[H	H	H	2	-N=\(\big \)	215-220 (hydroiodide)
27	3-MeO	4-MeO	H	H	Н	H	2	-N=\(\big \)	190-210 (decomposed)
28	3-MeO	4-MeO	(t	11	il.	11	2		190-200 (hydrochloride, decomposed)
29	3-NeO	4-MeO	Н	11	H	H	4	NMe ₂	174-176 (dihydrochloride)

- 110 -

Table 4
$$R^{2} \xrightarrow{R^{1}} N \xrightarrow{N} N$$

-	Ex.	R1	R ²	R3	R4	R5	D	Melting point (°C)
	30	2-MeO	4-Me0	5-Me0	Ħ	H	-0\	188-189
	31	2-MeO	4-MeO	5-Me0	H	11	-0 NMe ₂	186-187
•	32	2-MeO	4-Me0	5-Me0	u	[[NEt ₂	225-227
	33	3-MeO	4-MeO	H	H	Ħ	· Pr-i	160-163

Table 5
$$R^{2}$$
 R^{3} R^{4} R^{5} R^{10} R^{10}

Ex.	R1	R ²	R3	R ⁴	R ⁵	R10	m	R11	Melting point (°C)
34 35 36 37	2-NII ₂ 2-NO ₂ 2-Br 2-OII	4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO	5-Me0 5-Me0 5-Me0 5-Me0	11 11 11 11	ET E	====	2222	NMe ₂ NMe ₂ NMe ₂ NMe ₂ Pr-i	181-184 (dihydrochloride, decomposed 213-215 206-209 (decomposed) 219-222 179-182 (decomposed)
38	2-011	4-Me0	5-Me0	Н	11	H	2	-N Pr-i	160 (hydrochloride)
39 40 41 42 43 44 45 46 47 48	2-NMe 2 2-Me 2-NIIAc II 2-MeO 3-MeO 3-C & 4-MeO 2-MeO 2-OII 2-MeO	4-MeO 4-MeO 1! I! I! I! I! 3-MeO 3-MeO 4-O!	5-MeO 5-MeO 5-MeO II II II II II	H H H H H H		H H H H H H H	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	NMe 2 NMe 2	242-244 (dihydrochloride, decomposed) 182-185 (decomposed) 111-113 (decomposed) 94. 0 (hydrochloride) 143-144 (maleate) 207-208. 0 (dihydrochloride) 176-179 (maleate) 208. 5-209 (dihydrochloride) 182-184 (maleate) 188 (maleate) 220-225 (dihydrochloride)
50	2-011	4-Ne0	11	11	11	H	2	Pr-i Pr-i	135-148
51 52 53 54 55 56 57	2-Me0 2-Me0 3-Me0 3-Me0 3-Me0 3-Me0 4-OII	5-Me0 6-Me0 5-Me0 4-Me0 4-Me0 4-Me0 3-Me0	11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11		H H H H H	H H H H Me	2 2 2 2 2 2 2 2 2	Pr-i NMe2 NMe2 NMe2 NUMe NUMe NUI-iPr	166 (maleate) 205 (maleate) 149-150 (hydrochloride) 208-212 (dihydrochloride) 168-172 (dihydrochloride) 108-110 (maleate) 130-145 (dihydrochloride)
58	3-011	4-MeO	11	II	11	IJ	2	Pr-i Pr-i	150-160 (dihydrochloride)
59	3-Me0	4-MeO	II	Н	H	Ħ	2	Pr-i	170-175 (hydrochloride)

- 112 -

Table 6

Ex.	R ¹	R ²	R3	R4	R ⁵	Rio	m	R11	Melting point (°C)
60	3-Me0	4-MeO	II.	H	II	H	2	-N	88-90 (maleate)
61	3-MeO	4-Me0	Н	11	11	Н	2	-N	233-235 (dihydrochloride)
62	3-MeO	4-MeO	П	ŧ	H	Įį.	2	-N	197-200
63	3-Me0	4-Me0	11	H	H	H	2	-N Ö	192-194
64	3-Me0	4-Me0	н	Ħ	11	H	2	$-N = NH_2$	225 (hydrochloride)
65	3-Me0	4-Me0	11	H	H	H	2	NH ₂ SH	213-216 (dihydrochloride)
66	3-Me0	4-MeO	11	11	Ħ	Н	2	NHMe SMe	161-163 (dihỳdrochloride)
67 68 69 70	2-Me0 2-Me0 2-Me0 2-Me0 2-Me0 3-Me0	3-Me0 3-Me0 3-Me0 4-Me0 4-Me0	4-MeO 5-MeO 6-MeO 6-MeO 5-MeO				2 2 2 2 2	Nime NMe2 NMe2 NMe2 NMe2 NMe2 NMe2 NMe2	148-150 (maleate) 164-166 (maleate) 175-176. 5 (maleate) 91-93 (maleate) 226-228 (fumarate)
72	2-Me0	4-Me0	5-Me0	H	11	н	2	-N	143-144
73 74	2-MeO 2-MeO	4-Me0 4-Me0	5-Me0 5-Me0	H	13 11	H H	2	NH-tBu Pr-i . -N	196-197 (dihydrochloride) 176-178 (dihydrochloride)
75 76 77	2-Me0 2-Me0 2-Me0	4-Me0 4-Me0 4-Me0	5-MeO 5-MeO 5-MeO	II Me Me	11 11 11	Me II II	2 2 2	Pr-i NEL ₂ NMe ₂ Pr-i	100-101 (maleate) 115.5-117.0 (maleate) 176-177.5 (maleate)
78	2-MeO	4-Me0	5-Me0	ŧi į	11	Ħ	2	Pr-i Pr-n	148-150 (dihydrochloride)
79	2-Me0	4-MeO	5-MeD	11	H	11	2	Pr-n Bu-n Bu-n	163-165 (dihydrochloride)

- 113 -

Table 7

Ex.	RI	R ²	R ³	R4	R ⁵	R10	m	R11	Melting point (°C)
80	2-Me0	4-Me0	5-Me()	H	H	: 	2	, Bu−i	185-187 (hydrochloride)
18	2-Me0	4-MeO	5-MeO	H	II	H	2	Du-i	128-129
82 83	2-Me0 2-Me0	4-MeO 4-MeO	5-MeO 5-MeO	H H	H	H	2 2	NMeBt Pr-i	163. 0-165 178-179 (dihydrochloride)
84	2-Me0	4-MeO	5-Me0	Н	н	H	2	Pr-n Pr-i -N.	203-205 (dihydrochloride)
85	2-MeO	4-Me _i O	5-MeO	H	C <i>€</i>	Ħ	2	Bu-n Pr-i	189-191 (dihydrochloride)
86	2-MeO	4-MeO	5-Me0	н	Ме	Ħ	2	Pr-i Pr-i N.	187-189 (dihydrochloride)
87	2-MeO	4-Me0	5-MeO	H	Ħ	11	2	Pr-i Me	128-129
88	2-MeO	4-MeO	5~MeO	11	II	11	2	O-Me Pr-i -N 0 Me	182-184 (dihydrochloride)
89	2-MeO	4-MeO	5-Me0	11	13	H	2	Me −N N Me N Me	179-181 (dimaleate)
90	2-MeO	4-NeO	5-MeO	EI	H	ŧI	2	Pr-i 0 Me	150-152
91	2-MeO	4-MeO	5-MeO	H	Ħ	II	2	Pr-i . -N	148-150 (hydrochloride)
92 93 94	2-EtO 2-iPrO 2-MeO	4-MeO 4-MeO 4-EtO	5-MeO 5-MeO 5-BtO	H H H		II II II	2 2 2	NMe2 NMe2 NMe2 Pr-i	186-188 171-172 145-147 (fumarate)
95 96 97	2-Bn0 2-0H 2-0H	4-MeO 4-MeO 4-MeO	5-Me0 5-Me0 5-Me0	H H H		 	2 2 2	Pr-i Me2 NII-iPr -N Me -N	183-185 208-209 (dihydrochloride) 185-186 (dihydrochloride)

- 114

Table 8

Ex.	.Kı	R2	R ³	R ⁴	R ⁵	R10	n	R ¹¹	Melting point (°C)
98	2-0H	4-MeO	5-MeO	11	11	11	2	_N_Et	186-187 (dihydrochloride)
99	2-011	4-MeO	5-Me0	H	Н	Н	2	Pr-i Pr-n	201-202 (dihydrochloride)
100 101 102	2-MeO 2-MeO 2-MeO	4-0H 4-0H 4-0H	5-MeO 5-MeO 5-MeO	H H	H	H	2 2 2	Pr-i NMe ₂ NII-iPr Me	207-209 (maleate) 250-252 (hydrochloride) 193-195 (hydrochloride)
103	2-MeO	4-0H	5-MeO	Н	Н	H	2	Pr-i Gt -N	158-160 (hydrochloride)
104	2-NcO	4-011	5-MeO	#	Ħ	II.	2	Pr-i Pr-i -N	166. 5-168. 5 (maleate)
105	2-NeO	4-011	5-Me0	ij	#	H	2	Pr-i Pr-n	118-121 (dihydrochloride)
106	2-MeO	4-Me0	5-0H	H	H	Ħ	2	Pr-i Pr-i -N	191. 5-193. 5 (maleate)
107	2-MeO	4-OH	5-011	Н	H	Я	2	Pr-i Pr-i	253-255. 5 (hydrochloride)
108	2-011	4-OH	5-MeO	H	Ħ	11	2	Pr-i Pr-i —N	194-196 (dihydrochloride)
109	2-Ac0	4-Me0	5-MeD	H	H	II	2	Pr-i Pr-i -N	222. 5-223. 0 (hydrochloride)
110	2-C L 2-C L	4-MeO 4-MeO	5-Me0 5-Me0	H	=======================================	H ==	2	Pr-i NMe ₂ Pr-i	159-162 (dihydrochloride) 146-159 (dihydrochloride)
112	2-Br	4-MeO	5-MeO	н	Н	11	2	Pr-i Pr-i —N	190-195 (dihydrochloride)
113	2-NO ₂	4-MeO	5-MeO	11	H	Н	2	Pr-i Pr-i	196-197
114	2-NII ₂	4-MeO	5-Me0	II	li	li	2	Pr-i Pr-i -N	184-186 (dihydrochloride)
115	2-F	4-MeO	5-Me0	H	H	11	2	Pr-i Pr-i —N	171-172 (maleate)
							l	Pr-i	

- 115 -

Table 9

	abre								•
Ex.	R1	R ²	RЗ	R4	R ⁵	R10	m	RII	Melting point (°C)
116	2-Me0	4-NH2	5-Me0	11	Н	Н	2	Pr-i	93-102 (fumarate)
117	2-MeO	4-NHCHO	5-Me0	Н	Н	H	2	Pr-i Pr-i	199-201
118	2-MeO	4-NIIAc	5-MeO	Н	H	H	2	Pr-i Pr-i	183-185 (hydrochloride)
119	2-Me0	4-NO ₂	5-Me0	н	H	R	2	Pr-i Pr-i	206-208 (hydrochloride)
120	2-Me0	4-Br	5-Me0	н	H	11	2	Pr-i Pr-i	238-240 (hydrochloride)
121	2-0H	4-8r	5-Me0	Н	H	H	2	Pr-i Pr-i	185-187 (hydrochloride)
122	2-MeO	4-C e	5-C <i>l</i>	Н	11	II	2	Pr-i Pr-i —N	213-214 (hydrochloride)
123	2-011	4-C e	5-C <i>e</i>	H	11	11	2	Pr-i Pr-i —N	157-158 (hydrochloride)
124 125	2-Me0 2-Me0	4-NH ₂ 4-NH ₂	5-C & 5-C &	H	H	H	2	Pr-i NMe ₂ Pr-i	213. 5-214. 0 (maleate) 175-176. 5 (dihydrochloride)
126	2-Me()	4-NIIAc	5-C <i>l</i>	11	II	II .	2	Pr-i Pr-i -N	230-232 (hydrochloride)
127	2-MeO	4-Me()	5-MeO	#	11	II	2	Pr-i -N=\S	232-235
128	2-Me0	4-Me0	5-Me0	H	11	11	2	-N H	184-185
129	2-011	4-NH ₂	5-Me0	Н	11	11	2	Pr-i	173-175
130	2-011	4-NHCHO	5-MeO	Н	H	H	2	Pr-i Pr-i	209-213 (dihydrochloride)
131	2-MeO	4-Me	5-NO ₂	11	H	Ħ	2	Pr-i Pr-i -N	272-275 (dihydrochloride)
								Pr-i	

- 116 -

Table 10

Ex.	R1	R2	R3	R4	R5	R10	m	R ¹¹	Melting point (°C)
132	2-McO	4-MeO	5-NO ₂	H	11	11	2	-N Pr-i	169-174 (hydrochloride)
133	2-Me0	4-NeO	5-NH ₂	11	H	Ħ	2	Pr-i Pr-i	207-209 (dihydrochloride)
134	2-MeO	4-MeO	5-NIICHO	Ħ	H	Ħ	2	`Pr-i Pr-i —N	163-170 (hydrochloride)
· 135	2-Me0	4-MeO	5-NIIAc	11	H	Ħ	2	`Pr-i Pr-i -N	175-177
136	3-NO ₂	4-MeO	13	11	Ħ	Ħ	2	Pr-i Pr-i —N	156-158 (hydrochloride)
137	3-NII ₂	4-MeO	Ħ	H	11	11	2	Pr-i Pr-i -N	223-224 (dihydrochloride)
138	3-NIICHO	4-MeO	11	11	II	Ħ	2	Pr-i Pr-i -N	175
139 	3-NHAc	4-MeO	11	8	Ħ	ll	2	Pr-i Pr-i	185-187 (hydrochloride)
140	3-MeO	4-NO ₂	H	H	ij	lí	2	Pr-i Pr-i -N	148-150 (hydrochloride)
141	3-MeD	4-NH ₂	Н .	H	Н.	ll.	2	Pr-i Pr-i	166-168 (dihydrochloride)
142	3-MeO	4-NHCHO	H	Н	H	11	2	`Pr-i Pr-i —N	235-236 (fumarate)
143	3-Me0	4-NIIAc	Ħ	11	Н	ii	2	Pr-i Pr-i -N	186-188 (hydrochloride)
144	2-Me0	4-NH ₂	н	Н	11	11	2	Pr-i Pr-i -N	179-181
145	2-Me0	4-NHCHO	H	H	H	11	2	Pr-i Pr-i —N	211-214
146	2-MeO	4-NHAc	Ħ	н	н	11	2	Pr-i Pr-i Pr-i Pr-i	82-88 (dihydrochloride)

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{3}} \mathbb{R}^{4} \xrightarrow{\mathbb{R}^{5}} \mathbb{R}^{5}$$

Ex. I	R1	R ²	R3	R4	R ⁵	D	Melting point (°C)
147	3-MeO	4-MeO	H	Ħ	H	-N Me	174-177
148	3-MeO	4-MeO	Н	H	H	NNMe	200-202
149	2-MeO	4-MeO	5-Me0	11	Н	Me N Mc	138, 5-140 (maleate)
150	2-MeO	4-Me0	5-MeO	Н	H	H -N-N-Me	230-232
151	2-MeO	4-MeO	5-Me0	Н	11	H Me	116-118
152	2-MeO	4-MeO	5-Me0	н	Н	-N	powder (dihydrochloride)
153	2-0H	4-MeO	5-MeO	Н	11	Me -0 N Pr-i	120 (hydrochloride)

Table 12
$$R^{1}$$
 R^{2} R^{3} R^{4} R^{4} R^{5} R^{10} R^{10} R^{11} R^{2} R^{3} R^{4} R^{4} R^{5} R^{10} R^{10}

Ex.	R1	R ²	R3	R4	R ⁵	R10	m	R ¹¹	Melting point (°C)
154	4.5- <	0 <	2-0Me	H	Ħ	11	2	-N Pr-i	192-195 (maleate)
155	*	0 / 4-0Me	5-OMe	H	H	Ħ	2	Pr-i Me -N	187-190 (trihydrochloride)
156	3-NO ₂	11	И.	II .	11	11	2	Me Pr-i	174-175 (hydrochloride)
157	3-NH ₂	H	Н	н	Н	H	2	Pr-i Pr-i	164-165
158	3-NHCHO	H	И	H	Н	II	2	Pr-i Pr-i	201-202
159	3-NHAc	н	Н	EI	H	H	2	Pr-i Pr-i —N	128-130
160	4-NO ₂	#1	II	11	Ħ	11	2	Pr-i Pr-i N	175-179 (hydrochloride)
161	4-NH ₂	Н	H	Н	H	H	2	Pr-i Pr-i —N-	189-194 (dihydrochloride)
162	4-NHCHO	н	Н	н	H	H	2	Pr-i Pr-i	155-156
163	4-NHAc ⁻	н	11	H	H	H	2	Pr-i . Pr-i .	175-177
164	2-011	4-Me0	5-NIICHO	Ħ	11	EI .	2	Pr-i. Pr-i	222-223
165	2-0H	4-MeO	5-NH ₂	Н	Н	H	2	Pr-i Pr-i	oil
								Pr-i	

- 119 -

Table 13

Ex.	R ¹	R ²	R3	R4	R ⁵	R10	т	R11	Melting point (°C)
166	2-OH	4-MeO	5-NHAc	H	Н	Н	2	Pr-i	198. 5-200. 5 (hydrochloride)
167	2-0H	4-MeO	5-Me0	Me	н	Н	2	Pr-i Pr-i	87-90
168	2-OH	4-Me0	5-MeO	H	Н	Me	2	Pr-i Pr-i	188-190 (maleate)
169	2-ОН	4-MeO	5-OH	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	189-191 (dihydrochloride)
170	2-MeO	4-NO ₂	Н	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	158-160
171	2-Me0	4-NHCHO	5-C <i>L</i>	Н	Н	H	2	`Pr-i Pr-i	222. 0-223. 0
172	3-NO ₂	Ħ	Н	H	H	Н	2	Pr-i —N Me	239. 5-240. 5 (hydrochloride)

- 120 -

Preparation Example 1

Compound of Example 2	20	g
Lactose	315	g
Corn starch	125	g
Crystalline cellulose	25	a

The above-described ingredients were uniformly mixed, followed by the addition of 200 ml of a 7.5% aqueous hydroxypropylcellulose solution. The resulting mixture was pulverized into granules through a screen of 0.5 mm in diameter by an extrusion granulator. Immediately after that, the resultant granules were rounded by a Marumerizer, followed by drying, whereby a granular agent was obtained. Preparation Example 2

Compound of Example 24	20 g
Lactose	100 g
Corn starch	36 g
Crystalline cellulose	30 g
Carboxymethyl cellulose calcium	10 g

The above-described ingredients were uniformly mixed.

The resulting mixture was pressed into 200-mg tablets by a punch of 7.5 mm in diameter on a single punch tableting machine.

4 g

Preparation Example 3

Magnesium stearate

- 121 -

Compound of Example 30	100 mg
Sodium acetate	2 mg
Acetic acid (for adjusting pH	to 5.8) q.s.
Distilled water	q.s.
Tot	tal 10 ml/wial

According to the above formulation, an injection was prepared in a manner known per se in the art.

CAPABILITY OF EXPLOITATION IN INDUSTRY

The compound according to the present invention markedly enhances gastrointestinal motility, thereby bringing about an improvement in the digestive dysmotility and at the same time, exhibits high safety so that it is useful for the prevention and treatment of various digestive dysmotility.

- 122 -

CLAIMS

1. An aminothiazole derivative represented by the following formula (I):

$$R^{2} \xrightarrow{R^{1}} N \xrightarrow{0} N \xrightarrow{R^{5}} B - (CH_{2})_{m} - A \qquad (1)$$

wherein R¹, R² and R³ are the same or different and each independently represents a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a lower alkylcarbonyloxy group, a halogen atom, a nitro group, an amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a formylamino group or a mono- or di-(lower alkyl)aminoalkylamino group, or R¹ and R² may be coupled together to form a methylenedioxy group; R⁴ represents a hydrogen atom or a lower alkyl group; R⁵ represents a hydrogen atom, a halogen atom or a lower alkyl group; A represents a group represented by the following formula:

wherein R⁶ and R⁷ are the same or different and each independently represents a hydrogen atom, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a hydroxy(lower alkyl) group, a carboxy(lower alkyl) group, a lower alkoxycarbonyl(lower al-

٠, .

kyl) group, a lower alkoxyalkyl group, a mono- or di-(lower alkyl) aminoalkyl group, a phenylalkyl group which may be substituted with one or two lower alkoxy groups on the benzene ring, a saturated or unsaturated nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted by a lower alkyl group, or R⁶ and R⁷, together with an adjacent nitrogen atom, form a saturated or unsaturated nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted by an oxo group (O=) or 1 to 3 lower alkyl or hydroxy(lower alkyl) groups, or a group represented by the group represented by the following formula:

$$-N = \stackrel{R^{\theta}}{\underset{R^{9}}{<}}$$

wherein R^8 and R^9 are the same or different and each independently represents an amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a mercapto group or a lower alkylthio group, or R^8 and R^9 form, together with an adjacent carbon atom, a nitrogen-containing heterocyclic group; and B represents an imino group which may be substituted by a lower alkyl group or an oxygen atom; and m stands for an integer of 0 to 4; $B-(CH_2)_m-A$ may form a piperidinyl, branched alkylamino or phenylamino group which may be substituted by a mono- or di-(lower alkyl)amino group, or a piperazinyl, piperidinylamino or piperidinylalkylamino group which may be substituted by a lower alkyl group, or a salt thereof.

- 2. An aminothiazole derivative or salt thereof according to claim 1, wherein in the formula (I), one of R¹, R² and R³ represents a lower alkoxy, nitro or formylamino group and the other two are selected from the group consisting of a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a lower alkylcarbonyloxy group, a halogen atom, a nitro group, an amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a formylamino group and a mono- or di-(lower alkyl)aminoalkylamino group.
- 3. An aminothiazole derivative or salt thereof according to claim 1, wherein in the formula (I), one of R¹, R² and R³ represents a lower alkoxy, nitro or formylamino group and the other two are selected from the group consisting of a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a lower alkylcarbonyloxy group, a halogen atom, a nitro group, an amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a mono or di-(lower alkyl)carbonylamino group, a formylamino group and a mono- or di-(lower alkyl)aminoalkylamino group; R⁴ represents a hydrogen atom or a lower alkyl group; R⁵ represents a hydrogen atom, a halogen atom or a lower alkyl group; A represents -N(R⁶)R⁷ (in which R⁶ and R⁷ have the same meanings as defined above); B represents an imino group which may be substituted by a lower alkyl group; and m stands for 2 to

;

4.

- 4. An aminothiazole derivative or salt thereof according to claim 1, wherein in the formula (1), one of R^1 , R^2 and R^3 represents a lower alkoxy, nitro or formylamino group and the other two are selected from the group consisting of a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkoxy group and a halogen atom; R^4 and R^5 each represents a hydrogen atom; B represents an imino group which may be substituted by a lower alkyl group; m stands for 2 to 4; and A represents $-N(R^6)R^7$ (in which R^6 and R^7 have the same meanings as defined above).
- 5. A medicament comprising as an effective ingredient an aminothiazole derivative (I) as claimed in any one of claims 1 to 4 or salt thereof.
- 6. A medicament according to claim 5, which is a preventive and therapeutic agent for digestive dysmotility.
- 7. A medicament according to claim 5 or 6, which is a preventive and therapeutic agent for epigastric dyscomfort, nausea, vomiting, heart burn, anorexia, epigastric pain, abdominal flatulence, chronic gastritis, reflux esophagitis and postgastrectomy syndrome.
- 8. A pharmaceutical composition comprising an aminothiazole derivative (I) or salt thereof as claimed in any one of claims 1 to 4 and a pharmaceutically-acceptable carrier.

- 126 -

- 9. A composition according to claim 8, which is a preventive and therapeutic composition for digestive dysmotility.
- 10. A composition according to claim 8 or 9, which is a preventive and therapeutic agent for epigastric dyscomfort, nausea, vomiting, heart burn, anorexia, epigastric pain, abdominal flatulence, chronic gastritis, reflux esophagitis and postgastrectomy syndrome.
- 11. Use of an aminothiazole derivative (I) or salt thereof as claimed in any one of claims 1 to 4 as a medicament.
- 12. Use according to claim 11 as a preventive and therapeutic agent for digestive dysmotility.
- 13. Use according to claim 11 or 12 as a preventive and therapeutic agent for epigastric dyscomfort, nausea, vomiting, heart burn, anorexia, epigastric pain, abdominal flatulence, chronic gastritis, reflux esophagitis and postgastrectomy syndrome.
- 14. A method for the prevention and treatment of diseases caused by digestive dysmotility, which comprises administering, to a patient, an effective dose of an aminothiazole derivative (I) or salt thereof as claimed in any one of claims 1 to 4.
- 15. A method according to claim 14, wherein the diseases caused by digestive dysmotility are epigastric dy-

•

scomfort, nausea, vomiting, heart burn, anorexia, epigastric pain, abdominal flatulence, chronic gastritis, reflux esophagitis and postgastrectomy syndrome.

16. A thiazole derivative represented by the following formula (II):

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{3}} \mathbb{R}^{4} \xrightarrow{\mathbb{R}^{5}} \mathbb{D} \qquad (\mathbb{I})$$

wherein R¹, R² and R³ are the same or different and each independently represents a hydrogen atom, a hydroxy group, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a lower alkylcarbonyloxy group, a halogen atom, a nitro group, an amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a mono- or di-(lower alkyl)amino group, a formylamino group or a mono- or di-(lower alkyl)aminoalkylamino group, or R¹ and R² may be coupled together to form a methylenedioxy group; R⁴ represents a hydrogen atom or a lower alkyl group; R⁵ represents a hydrogen atom, a halogen atom or a lower alkyl group; D represents a hydroxy group or a lower alkoxy group, or salt thereof.

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C07D 277/56, 417/12, A61K 31/425,

31/44, 31/445, 31/495

(11) 国際公開番号

WO96/36619

A1

(43) 国際公開日

1996年11月21日(21.11.96)

(21) 国際出願番号

РСТ/ЛР96/01297

(22) 国際出願日

1996年5月16日(16.05.96)

(30) 優先権データ

特願平7/142399

1995年5月18日(18.05.95)

JP

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

ゼリア新薬工業株式会社

(ZERIA PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区日本橋小舟町10番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

長澤正明(NAGASAWA, Masaaki)[JP/JP]

村田正和(MURATA, Masakazu)[JP/JP]

西岡裕康(NISHIOKA, Hiroyasu)[JP/JP]

栗本 忠(KURIMOTO, Tadashi)[JP/JP]

上木 茂(UEKI, Shigeru)[JP/JP]

北川 治(KITAGAWA, Osamu)[JP/JP]

〒360-01 埼玉県大里郡江南町大字押切字沼上2512-1

ゼリア新薬工業株式会社 中央研究所内 Saitama, (JP)

(74) 代理人

弁理士 有賀三幸, 外(ARUGA, Mitsuyuki et al.)

〒103 東京都中央区日本橋人形町1丁目3番6号

共同ビル Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AU, CA, CN, JP, KR, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書籍

国際調查報告書

(54) Tide: AMINOTHIAZOLE DERIVATIVES, DRUG CONTAINING THE SAME AND INTERMEDIATE IN THE PRODUCTION OF THE COMPOUNDS

(54) 発明の名称 アミノチアゾール誘導体、それを含有する医薬及び該化合物の製造中間体

$$R^{2}$$
 R^{2}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}

(57) Abstract

An aminothiazole derivative represented by general formula (I), wherein R¹, R² and R³ represent each hydrogen, hydroxy, lower alkyl, lower alkoxy, etc.; R⁴ represents hydrogen or lower alkyl; R⁵ represents hydrogen, halogeno or lower alkyl; m is an integer of from 0 to 4; A represents substituted amino, substituted imino, a heterocycle, etc.; and B represents imino or oxygen. Because of having a potent effect of promoting the movements of the digestive tracts and a high safety, the compound is useful as an excellent drug for ameliorating the movements of the digestive tracts.

(57) 要約

本発明は一般式(1)

$$R^{2} \xrightarrow{R^{1}} N \xrightarrow{0} N \xrightarrow{R^{5}} B - (CH_{2})_{m} - A$$
 (I)

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 は水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基等を示し、 R^4 は水素原子又は低級アルキル基を示し、 R^5 は水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基を示し、 R^5 は水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基を示し、 R^5 は水素原子を示し、 R^5 は水素原子を示し、 R^5 は水素原子を示す。)

で表されるアミノチアゾール誘導体、それを含有する医薬及び該化合物の製造中間体に関する。本発明の化合物は強い消化管運動亢進作用を有し、かつ安全性も高いことから優れた消化管運動改善剤として有用である。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AAM アナーマンシンリジアシガルラスリア・インスイタ本ニリンデース イラス スア イラス スア インスイクアンマトインンンリジアシガルラスリア・アアオオア アナリジル アイアイアイタ本ニリンイアイティーゼスイグ・ス ア エスイク・メリンア・スイタ 東 B B B F G M R U E L S T P E G R U E L S T P E G P が スルルガンシル カウースイクタ 本 アンルガンシル ファボルルガンシル ファイラケーが 関 B B F G M R I L S T P E G P R R R R R R R R R R R R R R R R R R	LLLL LLL MMGK LNRWXELLLL LLL MMRWXEL NNN MMXEL NNN NNN NNN NNN NNN NNN NNN NNN NNN N	PPRRSSSSSSSTTTTTTUUUUV LTOUDEGIKNZDGJMRTAGSZN LTOUDEGIKNZDGJMRTAGSZN レルーシーウンロロネワヤージルルリクガメズィールーシーウンロロネワヤージルルリクガメズイールーシーカンロスシススセスチトタトトトウウアウヴ ドルア邦 デーニキ ン タニーナ 合スナンガニなン・ボェアルラ スメ ダイダカキト クトトウウアウヴ とTOUDEGIKNZDGJMRTAGSZN レスシススセスチトタトトトウウアウヴ とTOUDEGIKNZDGJMRTAGSZN シートークウアウヴ とTOUDEGIKNZDGJMRTAGSZN シートークウアウヴ ・ 東タム ・ 東タム ・ 東タム ・ カタム
--	--	---

明 細 書

アミノチアゾール誘導体、それを含有する医薬及び該化合物の製造中間体

技術分野

本発明は、消化管運動改善作用を有する新規なアミノチアゾール誘導体、それ を含有する医薬及び該化合物の製造中間体に関する。

背景技術

従来、消化管運動障害の治療剤としては、ドンペリドン、メトクロプラミド等の抗ドパミン薬、マレイン酸トリメプチン等のオピエート作動薬、シサプリド等の5 HT $_3$ 拮抗・5 HT $_4$ 作動薬、塩化アセチルコリン等のアセチルコリン作動薬等が臨床に用いられている。また、このほかにも消化管運動障害の治療を目的として数多くの消化管運動改善剤の探索がなされている(特開平1-3 1 3 4 2 4 号公報、特開平3-1 6 3 0 7 4 号公報、特開平4-2 7 9 5 8 1 号公報)。しかしながら、必ずしも十分な消化管運動改善作用をもたらすものはなく、また十分な効果を有する薬剤であっても前記各作用機序に起因する副作用が懸念され、必ずしも満足のいくものではなかった。したがって、消化管運動改善作用に優れかつ副作用を軽減した薬剤の開発が望まれていた。

発明の開示

本発明者らは、かかる実情に鑑み鋭意検討した結果、特定のアミノチアゾール 誘導体が優れた消化管運動改善作用を有し、副作用も少ないことを見出し、本発 明を完成した。

すなわち、本発明は下記一般式 (I)

$$R^{2} \xrightarrow{R^{1}} \frac{0}{R^{4}} \times \frac{1}{N} \times \frac{1}{$$

〔式中、R¹、R²及びR³は同一又は異なって水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルカルボニルオキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、モノもしくはジー低級アルキルアミノ基、モノもしくはジー低級アルキルカルボニルアミノ基、ホルミルアミノ基又はモノもしくはジー低級アルキルアミノアルキルアミノ基を示すか、またR¹とR²は一緒になってメチレンジオキシ基を形成していてもよい;R⁴は水素原子又は低級アルキル基を示し;R⁵は水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基を示し;Aは下式

$$-N \stackrel{R^6}{\underset{R7}{\sim}}$$

(式中、R®及びR¹は同一又は異なって水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、低級アルコキシアルキル基、モノもしくはジー低級アルキルアミノアルキル基、ベンゼン環上に1もしくは2個の低級アルコキシ基が置換していてもよいフェニルアルキル基、低級アルキル基が置換していてもよい飽和もしくは不飽和の含窒素複素環式基、あるいはR®とR¹が隣接する窒素原子と一緒になってオキソ基(O=)、1~3個の低級アルキル基もしくはヒドロキシ低級アルキル基が置換していてもよい飽和もしくは不飽和の含窒素複素環式基を形成する。)で示される基、下式

$$-N = \stackrel{R^8}{\underset{R^9}{}}$$

(式中、R®及びR®は同一又は異なってアミノ基、モノもしくはジー低級アル

キルアミノ基、メルカプト基又は低級アルキルチオ基を示すか、あるいは R^8 と R^8 が隣接する炭素原子と一緒になって含窒素飽和複素環式基を形成する。)で示される基を示し;Bは低級アルキル基が置換していてもよいイミノ基又は酸素原子を示し;mは $0\sim4$ の整数を示し;またB-(CH_2) $_m$ -Aがモノもしくはジー低級アルキルアミノ基が置換していてもよいピペリジニル、分枝状アルキルアミノもしくはフェニルアミノ基、又は低級アルキル基が置換していてもよいピペラジニル、ピペリジニルアミノもしくはピペリジニルアルキルアミノ基を形成してもよい。)〕

で表されるアミノチアゾール誘導体又はその塩を提供するものである。

また、本発明は前記アミノチアゾール誘導体(I)又はその塩を有効成分とする医薬を提供するものである。

さらに、本発明は前記アミノチアゾール誘導体(I)又はその塩及び医薬用担体を含有する医薬組成物を提供するものである。

さらにまた、本発明は前記アミノチアゾール誘導体(1)又はその塩の医薬としての使用を提供するものである。

さらにまた、本発明は前記アミノチアゾール誘導体(I)又はその塩の有効量を患者に投与することを特徴とする消化管運動障害による疾患の予防・治療方法を提供するものである。

さらにまた、本発明化合物(I)の製造中間体として有用な下記一般式(II)

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{3}} \mathbb{R}^{4} \xrightarrow{\mathbb{R}^{5}} \mathbb{D} \qquad (\mathbb{I})$$

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 及び R^5 は前記と同意義を示し、Dはヒドロキシ基又は低級アルコキシ基を示す。)で表されるチアゾール誘導体又はその塩を提供するものである。

発明を実施するための最良の形態

本発明において、「低級」とは炭素数 1 ~ 6 の直鎖、分枝状又は環状の炭素鎖を意味する。

したがって、「低級アルキル基」としては、炭素数 $1 \sim 6$ の直鎖、分枝状又は環状のアルキル基(以下、単に「 C_{1-6} アルキル」ということがある)例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、シクロプロピル基、プチル基、イソプチル基、sec-ブチル基、tertープチル基、シクロプチル基、tertープチル基、1-xチルプチル基、2-xチルプロピル基、ネオペンチル基、1-xチルプロピル基、ネオペンチル基、1-xチルプロピル基、シクロペンチル基、1-xチルプロピル基、シクロペンチル基、1-xチルペンチル基、1-xチルペンチル基、1-xチルペンチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル基、1-xチルプチル 基、1-x の直鎖スナルプロピル基、1-x の直鎖又は分枝状のアルキル基である。

「低級アルコキシ基」としては、炭素数1~6の直鎖、分枝状又は環状のアルコキン基(以下、単に「Ci-eアルコキシ」ということがある)例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、シクロプロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、sec-プトキシ基、tert-ブトキシ基、シクロプトキシ基、ペンチルオキシ基、1-メチルプトキシ基、2-メチルプトキシ基、イソペンチルオキシ基、tert-ペンチルオキシ基、1,2-ジメチルプロポキシ基、ネオペンチルオキシ基、1-エチルプロポキシ基、シクロペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、1-エチルプロポキシ基、2-メチルペンチルオキシ基、3-メチルペンチルオキシ基、イソヘキシルオキシ基、1-エチルプトキシ基、2-エチルプトキシ基、1,1-ジメチルプトキシ基、1,3-ジメチルプトキシ基、2,2-ジメチルプトキシ基、1,3-ジメチルプトキシ基、2,2-ジメチルプトキシ基、3,3-ジメチルプトキシ基、1-エチルー1-エチルプロポキシ基、1-エチルー2-メチルプロポキシ基、1,1,2-トリメチルプロポキシ基、1-エチルー2-メチルプロポキシ基、1,1,2-トリメチ

ルプロポキシ基、1, 2, 2-トリメチルプロポキシ基、シクロヘキシルオキシ 基等が挙げられる。このうち、より好ましい低級アルコキシ基は炭素数1~4の 直鎖又は分枝状のアルコキシ基である。

本発明において、「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子を意味する。

「低級アルキルカルボニル基」とは、炭素数2~7の直鎖、分枝状又は環状のアルキルカルボニル基を意味し、「低級アルキルカルボニルオキシ基」としては炭素数2~7の直鎖、分枝状又は環状のアルキルカルボニルオキシ基を意味する。ここで低級アルキルカルボニル基及び低級アルキルカルボニルオキシ基における低級アルキル部分としては前記「低級アルキル基」と同様のものが挙げられる。好ましいアルキルカルボニル基の例としては、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、バレリル基等が挙げられ、好ましいアルキルカルボニルオキシ基としてはアセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基、バレリルオキシ基等が挙げられる。

「ヒドロキシ低級アルキル基」とは炭素数1~6の直鎖、分枝状又は環状のヒドロキシアルキル基を意味し、例えばヒドロキシメチル基、1-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシアロピル基、2-ヒドロキシプロピル基、1-ヒドロキシー2-メチルエチル基、1-ヒドロキシウロプロピル基、1-ヒドロキシウロプロピル基、1-ヒドロキシウロプロピル基、1-ヒドロキシウロプロピル基、1-ヒドロキシウロプロピル基、1-ヒドロキシブチル基、4-ヒドロキシブチル基、2-ヒドロキシブチル基、4-ヒドロキシブチル基、2-ヒドロキシー2-メチルプロピル基、1-ヒドロキシー2・2・ジメチルエチル基、1-ヒドロキシー2・ジメチルエチル基、1-ヒドロキシーンチル基、2-ヒドロキシー~2・メチルブチル基、2-ヒドロキシー~2・メチルブチル基、3-ヒドロキシー~2・メチルブチル基、3-ヒドロキシー~2・メチルブチル基、3-ヒドロキシー3-メチルブチル基、3-ヒドロキシー3・メチルブチル基、3-ヒドロキシー3・メチルブチル基、3-ヒドロキシー3・メチルブチル基、3-ヒドロキシー3・メチルブチル基、3-ヒドロキシー1・メチルブチル基、3-ヒドロキシー1・メチルブチル基、3-ヒドロキシー1・メチルブチル基、3-ヒドロキシー1・メチルブチル基、1-ヒドロキシー0ペンチ

ル基、3-ヒドロキシシクロペンチル基、1-ヒドロキシへキシル基、2-ヒドロキシへキシル基、3-ヒドロキシへキシル基、4-ヒドロキシへキシル基、5-ヒドロキシへキシル基、6-ヒドロキシへキシル基、2-ヒドロキシ-2-メチルペンチル基、2-ヒドロキシ-3-メチルペンチル基、3-ヒドロキシ-4-メチルペンチル基、3-ヒドロキシ-5-メチルペンチル基、3-ヒドロキシ-2-メチルペンチル基、3-ヒドロキシ-3-メチルペンチル基、3-ヒドロキシ-1-メチルペンチル基、3-ヒドロキシ-5-メチルペンチル基、4-ヒドロキシ-2-メチルペンチル基、4-ヒドロキシ-3-メチルペンチル基、4-ヒドロキシ-2-メチルペンチル基、4-ヒドロキシ-5-メチルペンチル基、5-ヒドロキシ-2-メチルペンチル基、5-ヒドロキシ-3-メチルペンチル基、5-ヒドロキシ-4-メチルペンチル基、5-ヒドロキシ-5-メチルペンチル基、5-ヒドロキシ-4-メチルペンチル基、5-ヒドロキシ-5-メチルペンチル基、1-ヒドロキシシクロヘキシル基、2-ヒドロキシシクロヘキシル基、3-ヒドロキシシクロヘキシル基、3-ヒドロキシシクロヘキシル基、4-ヒドロキシシクロヘキシル基等が挙げられる。このうち、炭素数1~4の直鎖又は分枝状のヒドロキシアルキル基が特に好ましい。

「モノ又はジー低級アルキルアミノ基」とは炭素数1~6の直鎖、分枝状又は環状のアルキル基が1又は2個置換したアミノ基を意味し、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、シクロプロピルアミノ基、ブチルアミノ基、イソプチルアミノ基、secーブチルアミノ基、1ーメチルプチルアミノ基、ペンチルアミノ基、1ーメチルプチルアミノ基、イソペンチルアミノ基、1ーメチルプチルアミノ基、1・2ージメチルプロピルアミノ基、ネオペンチルアミノ基、1・エチルプロピルアミノ基、シクロペンチルアミノ基、ネオペンチルアミノ基、1・エチルプロピルアミノ基、2・メチルペンチルアミノ基、2・エチルブチルアミノ基、2・エチルブチルアミノ基、1・2ージメチルプチルアミノ基、1・2ージメチルプチルアミノ基、1・2ージメチルプチルアミノ基、1・3ージメチルプチルアミノ基、2・2ージメチルプチルアミノ基、1・3ージメチルプチルアミノ基、3・3ージメチルプチルアミノ基、1・メチルプチルアミノ基、1・スージメチルプチルアミノ基、1・スージメチルプチルアミノ基、1・スージメチルプチルアミノ基、1・スージメチルプチルアミノ基、1・スージメチルプチルアミノ基、1・スージメチルプチルアミノ基、1・エチルプチルアミノ基、1・エチルプロピルア

ミノ基、1,1,2ートリメチルプロピルアミノ基、1,2,2ートリメチルプロピルアミノ基、シクロヘキシルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基、ジブチルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基、メチルイソプロピルアミノ基、メチルブチルアミノ基、エチルプロピルアミノ基、エチルイソプロピルアミノ基、エチルブチルアミノ基、プロピルイソプロピルアミノ基、プロピルプチルアミノ基、イソプロピルブチルアミノ基等が挙げられる。このうち、炭素数1~4の直鎖又は分枝状のアルキル基が1又は2個置換したアミノ基が特に好ましい。

「モノ又はジー低級アルキルカルボニルアミノ基」とは炭素数2~7の直鎖、 分枝状又は環状のアルキルカルボニル基が1又は2個置換したアミノ基を意味し、 例えばアセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ブチリルアミノ基、イソブチ リルアミノ基、シクロプロピルカルボニルアミノ基、バレリルアミノ基、イソバ 「レリルアミノ基、sec-ブチルカルボニルアミノ基、ピバロイルアミノ基、シ クロプチルカルボニルアミノ基、ペンチルカルボニルアミノ基、1-メチルプチ ルカルボニルアミノ基、2-メチルブチルカルボニルアミノ基、イソペンチルカ ルボニルアミノ基、 tert-ペンチルカルボニルアミノ基、 1, 2 - ジメチル プロピルカルボニルアミノ基、ネオペンチルカルボニルアミノ基、1-エチルプ ロピルカルボニルアミノ基、シクロペンチルカルボニルアミノ基、ヘキシルカル ボニルアミノ基、1-メチルペンチルカルボニルアミノ基、2-メチルペンチル カルボニルアミノ基、3-メチルペンチルカルボニルアミノ基、イソヘキシルカ ルボニルアミノ基、1-エチルプチルカルボニルアミノ基、2-エチルプチルカ ルボニルアミノ基、1, 1-ジメチルプチルカルボニルアミノ基、1, 2-ジメ チルプチルカルボニルアミノ基、1,3-ジメチルプチルカルボニルアミノ基、 2, 2-ジメチルプチルカルボニルアミノ基、2, 3-ジメチルプチルカルボニ ルアミノ基、3,3-ジメチルプチルカルボニルアミノ基、1-メチル-1-エ チルプロピルカルボニルアミノ基、1-エチル-2-メチルプロピルカルボニル アミノ基、1, 1, 2-トリメチルプロピルカルボニルアミノ基、1, 2, 2-トリメチルプロピルカルボニルアミノ基、シクロヘキシルカルボニルアミノ基、

ジアセチルアミノ基、ジプロピオニルアミノ基、ジブチリルアミノ基、ジイソブチリルアミノ基、ジバレリルアミノ基、ジイソバレリルアミノ基、アセチルプロピオニルアミノ基、アセチルイソブチリルアミノ基、アセチルバレリルアミノ基、プロピオニルブチリルアミノ基、プロピオニルイソブチリルアミノ基、プロピオニルバレリルアミノ基、ブチリルイソブチリルアミノ基、ブチリルバレリルアミノ基、イソブチリルバレリルアミノ基等が挙げられる。このうち、炭素数2~5の直鎖又は分枝状のアルキル基が1又は2個置換したアミノ基が特に好ましい。

「低級アルコキシアルキル基」としては、С1-6アルコキシーС1-6アルキル基 が挙げられ、例えばメトキシメチル基、エトキシメチル基、プロポキシメチル基、 イソプロポキシメチル基、ブトキシメチル基、イソブトキシメチル基、sec-プトキシメチル基、tert‐プトキシメチル基、シクロプロポキシメチル基、 ペンチルオキシメチル基、イソペンチルオキシメチル基、ヘキシルオキシメチル 基、イソヘキシルオキシメチル基、シクロペンチルオキシメチル基、シクロヘキ シルオキシメチル基、メトキシエチル基、エトキシエチル基、プロポキシエチル 基、イソプロポキシエチル基、ブトキシエチル基、イソブトキシエチル基、 sec-ブトキシエチル基、tert-ブトキシエチル基、シクロプロポキシエ チル基、ペンチルオキシエチル基、イソペンチルオキシエチル基、ヘキシルオキ シエチル基、イソヘキシルオキシエチル基、シクロペンチルオキシエチル基、シ クロヘキシルオキシエチル基、メトキシプロピル基、エトキシプロピル基、プロ ポキシプロピル基、イソプロポキシプロピル基、ブトキシプロピル基、イソブト キシプロピル基、sec-プトキシプロピル基、tert-ブトキシプロピル基、 シクロプロポキシプロピル基、ペンチルオキシプロピル基、イソペンチルオキシ プロビル基、ヘキシルオキシプロピル基、イソヘキシルオキシプロビル基、シク ロペンチルオキシプロピル基、シクロヘキシルオキシプロピル基、メトキシブチ ル基、エトキシブチル基、プロポキシブチル基、イソプロポキシブチル基、ブト キシブチル基、イソプトキシブチル基、sec‐ブトキシブチル基、tert‐ ブトキシブチル基、シクロプロポキシブチル基、ペンチルオキシブチル基、イソ ペンチルオキシブチル基、ヘキシルオキシブチル基、イソヘキシルオキシブチル

基、シクロペンチルオキシブチル基、シクロヘキシルオキシブチル基等が挙げられる。このうち、 C_{1-4} アルコキシー C_{1-4} アルキル基が特に好ましい。

「低級アルコキシカルボニルアルキル基」としては、C1-6アルコキシカルボ ニルC₁₋₆アルキル基が挙げられ、例えばメトキシカルボニルメチル基、エトキ シカルボニルメチル基、プロポキシカルボニルメチル基、イソプロポキシカルボ ニルメチル基、プトキシカルボニルメチル基、イソプトキシカルボニルメチル基、 sec-ブトキシカルボニルメチル基、tert-ブトキシカルボニルメチル基、 シクロプロポキシカルボニルメチル基、ペンチルオキシカルボニルメチル基、イ ソペンチルオキシカルボニルエチル基、ヘキシルオキシカルボニルメチル基、イ ソヘキシルオキシカルボニルメチル基、シクロペンチルオキシカルボニルメチル 基、シクロヘキシルオキシカルボニルメチル基、メトキシカルボニルエチル基、 エトキシカルボニルエチル基、プロポキシカルボニルエチル基、イソプロポキシ カルボニルエチル基、プトキシカルボニルエチル基、イソプトキシカルボニルエ チル基、sec-プトキシカルボニルエチル基、tert-ブトキシカルボニル エチル基、シクロプロポキシカルボニルエチル基、ペンチルオキシカルボニルエ チル基、イソペンチルオキシカルボニルエチル基、ヘキシルオキシカルボニルエ チル基、イソヘキシルオキシカルボニルエチル基、シクロペンチルオキシカルボ ニルエチル基、シクロヘキシルオキシカルボニルエチル基、メトキシカルボニル プロピル基、エトキシカルボニルプロピル基、プロポキシカルボニルプロピル基、 イソプロポキシカルボニルプロピル基、ブトキシカルボニルプロピル基、イソブ トキシカルボニルプロピル基、sec-ブトキシカルボニルプロピル基、 tertープトキシカルボニルプロピル基、シクロプロポキシカルボニルプロピ ル基、ペンチルオキシカルボニルプロピル基、イソペンチルオキシカルボニルプ ロピル基、ヘキシルオキシカルボニルプロピル基、イソヘキシルオキシカルボニ ルプロピル基、シクロペンチルオキシカルボニルプロピル基、シクロヘキシルオ キシカルボニルプロピル基、メトキシカルボニルブチル基、エトキシカルボニル ブチル基、プロポキシカルボニルブチル基、イソプロポキシカルボニルブチル基、 プトキシカルボニルブチル基、イソブトキシカルボニルブチル基、sec-ブト キシカルボニルプチル基、tert-ブトキシカルボニルプチル基、シクロプロ

ポキシカルボニルブチル基、ペンチルオキシカルボニルブチル基、イソペンチルオキシカルボニルブチル基、ヘキシルオキシカルボニルブチル基、イソヘキシルオキシカルボニルブチル基、シクロペンチルオキシカルボニルブチル基、シクロヘキシルオキシカルボニルブチル基等が挙げられる。このうち、 C_{1-4} アルコキシカルボニル C_{1-4} アルキル基が特に好ましい。

「カルボキシ低級アルキル基」としては、カルボキシ C_{1-6} アルキル基が挙げられ、このうちカルボキシ C_{1-4} アルキル基がより好ましく、例えばカルボキシメチル基、カルボキシエチル基、カルボキシプロピル基、カルボキシブチル基が挙げられる。

「モノ又はジー低級アルキルアミノアルキル基」としては、モノ又はジ - C₁₋₆アルキルアミノ- C₁₋₆アルキル基が挙げられ、例えばメチルアミノメチ ル基、メチルアミノエチル基、メチルアミノプロビル基、メチルアミノブチル基、 エチルアミノメチル基、エチルアミノエチル基、エチルアミノプロピル基、エチ ルアミノブチル基、プロピルアミノメチル基、プロピルアミノエチル基、プロピ ルアミノプロピル基、プロピルアミノブチル基、イソプロピルアミノメチル基、 イソプロピルアミノエチル基、イソプロピルアミノプロピル基、イソプロピルア ミノプチル基、プチルアミノメチル基、ブチルアミノエチル基、イソブチルアミ ノメチル基、イソブチルアミノエチル基、sec-ブチルアミノメチル基、 sec-プチルアミノエチル基、tert-ブチルアミノメチル基、tert-プチルアミノエチル基、ジメチルアミノメチル基、ジメチルアミノエチル基、ジ メチルアミノプロピル基、ジメチルアミノブチル基、ジエチルアミノメチル基、 ジエチルアミノエチル基、ジエチルアミノプロピル基、ジプロピルアミノメチル 基、ジプロピルアミノエチル基、ジプロピルアミノプロピル基、ジイソプロピル アミノメチル基、ジイソプロピルアミノエチル基、ジイソプロピルアミノプロピ ル基、ジブチルアミノエチル基、ジブチルアミノブチル基、ジイソブチルアミノ メチル基、ジイソプチルアミノプチル基、メチルエチルアミノメチル基、メチル エチルアミノブチル基、メチルプロピルアミノメチル基、メチルプロピルアミノ エチル基、メチルプロピルアミノプロピル基、メチルプロピルアミノブチル基、 メチルイソプロピルアミノメチル基、メチルイソプロピルアミノエチル基、メチ

ルイソプロピルアミノプロピル基、メチルイソプロピルアミノブチル基、エチル イソプロピルアミノメチル基、エチルイソプロピルアミノエチル基、エチルイソ プロピルアミノプロピル基、エチルイソプロピルアミノブチル基、エチルプロピ ルアミノメチル基、エチルプロピルアミノエチル基、エチルプロピルアミノプロ ピル基、エチルプロピルアミノブチル基、メチルブチルアミノメチル基、メチル プチルアミノエチル基、メチルブチルアミノプロピル基、メチルブチルアミノブ チル基、エチルブチルアミノメチル基、エチルブチルアミノエチル基、エチルブ チルアミノプロピル基、エチルブチルアミノブチル基、プロピルブチルアミノメ チル基、プロピルブチルアミノエチル基、プロピルブチルアミノプロピル基、ブ ロピルブチルアミノブチル基、イソプロピルブチルアミノメチル基、イソプロピ ルプチルアミノエチル基、イソプロピルプチルアミノプロピル基、イソプロピル プチルアミノブチル基、ジシクロプロピルアミノメチル基、ジシクロプロピルア・ ミノエチル基、ジシクロプロピルアミノプロピル基、ジシクロプロピルアミノブ チル基、メチルシクロプロピルアミノメチル基、メチルシクロプロピルアミノエ チル基、メチルシクロプロピルアミノプロピル基、メチルシクロプロピルアミノ プチル基、エチルシクロプロピルアミノメチル基、エチルシクロプロピルアミノ エチル基、エチルシクロプロピルアミノプロピル基、エチルシクロプロピルアミ ノブチル基、シクロプロピルプロピルアミノメチル基、シクロプロピルプロピル アミノエチル基、シクロプロピルプロピルアミノプロピル基、シクロプロピルプ ロピルアミノブチル基、シクロプロピルイソプロピルアミノメチル基、シクロプ ロピルイソプロピルアミノエチル基、シクロプロピルイソプロピルアミノプロピ ル基、シクロプロピルイソプロピルアミノブチル基、シクロプロピルブチルアミ ノメチル基、シクロプロピルプチルアミノエチル基、シクロプロピルプチルアミ ノプロピル基、シクロプロピルブチルアミノブチル基、シクロペンチルメチルア ミノメチル基、シクロペンチルメチルアミノエチル基、シクロペンチルメチルア ミノプロピル基、シクロペンチルメチルアミノブチル基、シクロペンチルエチル アミノメチル基、シクロペンチルエチルアミノエチル基、シクロペンチルエチル・ アミノプロピル基、シクロペンチルエチルアミノブチル基、シクロペンチルプロ ピルアミノメチル基、シクロペンチルプロピルアミノエチル基、シクロペンチル

プロピルアミノプロピル基、シクロペンチルイソプロピルアミノメチル基、シク ロペンチルイソプロピルアミノエチル基、シクロペンチルイソプロピルアミノブ ロピル基、シクロペンチルイソプロピルアミノブチル基、シクロペンチルブチル アミノメチル基、シクロペンチルブチルアミノエチル基、シクロペンチルブチル アミノプロピル基、シクロペンチルプチルアミノブチル基、シクロヘキシルメチ ルアミノメチル基、シクロヘキシルメチルアミノエチル基、シクロヘキシルメチ ルアミノプロピル基、シクロヘキシルメチルアミノブチル基、シクロヘキシルエ チルアミノメチル基、シクロヘキシルエチルアミノエチル基、シクロヘキシルエ チルアミノプロピル基、シクロヘキシルエチルアミノブチル基、シクロヘキシル プロピルアミノメチル基、シクロヘキシルプロピルアミノエチル基、シクロヘキ シルプロピルアミノプロピル基、シクロヘキシルイソプロピルアミノメチル基、 シクロヘキシルイソプロピルアミノエチル基、シクロヘキシルイソプロピルアミ ノプロピル基、シクロヘキシルイソプロピルアミノブチル基、シクロヘキシルブ チルアミノメチル基、シクロヘキシルプチルアミノエチル基、シクロヘキシルブ チルアミノプロピル基、シクヘキシルブチルアミノブチル基等が挙げられる。こ のうち、モノ又はジーC1-4アルキルアミノーC1-4アルキル基が好ましい。

ルアミノ基、ジメチルアミノプロピルアミノ基、ジメチルアミノブチルアミノ基、 ジエチルアミノメチルアミノ基、ジエチルアミノエチルアミノ基、ジエチルアミ ノプロピルアミノ基、ジプロピルアミノメチルアミノ基、ジプロピルアミノエチ ルアミノ基、ジプロピルアミノプロピルアミノ基、ジイソプロピルアミノメチル アミノ基、ジイソプロピルアミノエチルアミノ基、ジイソプロピルアミノプロピ ルアミノ基、ジブチルアミノエチルアミノ基、ジブチルアミノブチルアミノ基、 ジイソブチルアミノメチルアミノ基、ジイソブチルアミノブチルアミノ基、メチ ルエチルアミノメチルアミノ基、メチルエチルアミノブチルアミノ基、メチルプ ロピルアミノメチルアミノ基、メチルプロピルアミノエチルアミノ基、メチルプ ロピルアミノプロピルアミノ基、メチルプロピルアミノブチルアミノ基、メチル イソプロピルアミノメチルアミノ基、メチルイソプロピルアミノエチルアミノ基、 メチルイソプロピルアミノプロピルアミノ基、メチルイソプロピルアミノブチル アミノ基、エチルイソプロピルアミノプロピルアミノ基、エチルイソプロピルア ミノブチルアミノ基、エチルプロピルアミノメチルアミノ基、エチルプロピルア ミノエチルアミノ基、エチルプロピルアミノプロピルアミノ基、エチルプロピル アミノブチルアミノ基、メチルプチルアミノメチルアミノ基、メチルブチルアミ ノエチルアミノ基、メチルブチルアミノプロピルアミノ基、メチルブチルアミノ プチルアミノ基、エチルプチルアミノメチルアミノ基、エチルプチルアミノエチ ルアミノ基、エチルブチルアミノプロピルアミノ基、エチルブチルアミノプチル アミノ基、プロピルプチルアミノメチルアミノ基、プロピルプチルアミノエチル アミノ基、プロピルブチルアミノプロピルアミノ基、プロピルブチルアミノブチ ルアミノ基、イソプロピルブチルアミノメチルアミノ基、イソプロピルブチルア ミノエチルアミノ基、イソプロピルプチルアミノプロピルアミノ基、イソプロピ ルブチルアミノブチルアミノ基、ジシクロプロピルアミノメチルアミノ基、ジシ クロプロピルアミノエチルアミノ基、ジシクロプロピルアミノプロピルアミノ基、 ジシクロプロピルアミノブチルアミノ基、メチルシクロプロピルアミノメチルア ミノ基、メチルシクロプロピルアミノエチルアミノ基、メチルシクロプロピルア ミノプロピルアミノ基、メチルシクロプロピルアミノブチルアミノ基、エチルシ クロプロピルアミノメチルアミノ基、エチルシクロプロピルアミノエチルアミノ

基、エチルシクロプロピルアミノプロピルアミノ基、エチルシクロプロピルアミ ノブチルアミノ基、シクロプロピルプロピルアミノメチルアミノ基、シクロプロ ピルプロピルアミノエチルアミノ基、シクロプロピルプロピルアミノプロピルア ミノ基、シクロプロピルプロピルアミノブチルアミノ基、シクロプロピルイソプ ロピルアミノメチルアミノ基、シクロプロピルイソプロピルアミノエチルアミノ 基、シクロプロピルイソプロピルアミノプロピルアミノ基、シクロプロピルイソ プロピルアミノブチルアミノ基、シクロプロピルブチルアミノメチルアミノ基、 シクロプロピルブチルアミノエチルアミノ基、シクロプロピルブチルアミノプロ ピルアミノ基、シクロプロピルブチルアミノブチルアミノ基、シクロペンチルメ チルアミノメチルアミノ基、シクロペンチルメチルアミノエチルアミノ基、シク ロペンチルメチルアミノプロピルアミノ基、シクロペンチルメチルアミノブチル アミノ基、シクロペンチルエチルアミノメチルアミノ基、シクロペンチルエチル アミノエチルアミノ基、シクロペンチルエチルアミノプロピルアミノ基、シクロ ペンチルエチルアミノブチルアミノ基、シクロペンチルプロピルアミノメチルア ミノ基、シクロペンチルプロピルアミノエチルアミノ基、シクロペンチルプロピ ルアミノプロピルアミノ基、シクロペンチルイソプロピルアミノメチルアミノ基、 シクロペンチルイソプロピルアミノエチルアミノ基、シクロペンチルイソプロピ ルアミノプロピルアミノ基、シクロペンチルイソプロピルアミノブチルアミノ基、 シクロペンチルプチルアミノメチルアミノ基、シクロペンチルプチルアミノエチ ルアミノ基、シクロペンチルプチルアミノプロピルアミノ基、シクロペンチルブ チルアミノブチルアミノ基、シクロヘキシルメチルアミノメチルアミノ基、シク ロヘキシルメチルアミノエチルアミノ基、シクロヘキシルメチルアミノプロピル アミノ基、シクロヘキシルメチルアミノブチルアミノ基、シクロヘキシルエチル アミノメチルアミノ基、シクロヘキシルエチルアミノエチルアミノ基、シクロヘ キシルエチルアミノプロピルアミノ基、シクロヘキシルエチルアミノブチルアミ ノ基、シクロヘキシルプロピルアミノメチルアミノ基、シクロヘキシルプロピル アミノエチルアミノ基、シクロヘキシルプロピルアミノプロピルアミノ基、シク ロヘキシルイソプロピルアミノメチルアミノ基、シクロヘキシルイソプロピルア ミノエチルアミノ基、シクロヘキシルイソプロピルアミノプロピルアミノ基、シ

クロヘキシルイソプロピルアミノブチルアミノ基、シクロヘキシルブチルアミノメチルアミノ基、シクロヘキシルプチルアミノエチルアミノ基、シクロヘキシルプチルアミノプロピルアミノ基、シクロヘキシルプチルアミノプチルアミノ基等が挙げられる。このうち、モノ又はジー C_{1-4} アルキルアミノ C_{1-4} アルキルアミノ基が特に好ましい。

「フェニルアルキル基」としてはフェニルー C_{1-6} アルキル基が挙げられ、例えばベンジル基、フェネチル基、1-フェニルプロピル基、2-フェニルプロピル基、3-フェニルプロピル基、1-メチル-1-フェニルエチル基、1-エチル-2-フェニルエチル基、1-フェニルプチル基、2-フェニルプチル基、1-エチル-2-フェニルエチル基、1-エチル-2-フェニルプチル基、1-ボンジルプロピル基、1-メチル-1-フェニルプロピル基、1-メチル-2-フェニルプロピル基、1-メチル-3-フェニルプロピル基、2-メチル-1-フェニルプロピル基、2-メチル-3-フェニルプロピル基、2-メチル-3-フェニルプロピル基、2-メチル-3-フェニルプロピル基、2-χチル-3-フェニルプロピル基、2-χチル-3-フェニルプロピル基、2-χチル-3-フェニルプロピル基、2-χ+γ-3-フェニルプロピル基、2-χ+γ-3-フェニルプロピル基、2-χ+γ-3-フェニルプロピル基、2-χ+γ-3-フェニルプロピル基、2-χ+γ-3-フェニルプロピル基、2-χ+γ-3-フェニル

「低級アルキルチオ基」としては、C₁₋₆アルキルチオ基が挙げられ、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、シクロプロピルチオ、プチルチオ基、イソプチルチオ基、sec-ブチルチオ基、tert-プチルチオ基、シクロプチルチオ基、ペンチルチオ基、1-メチルプチルチオ基、2-メチルプチルチオ基、イソペンチルチオ基、tert-ペンチルチオ基、1,2-ジメチルプロピルチオ基、ネオペンチルチオ基、1-エチルプロピルチオ基、シクロペンチルチオ基、ヘキシルチオ基、1-メチルペンチルチオ基、イソヘキシルチオ基、2-メチルペンチルチオ基、3-メチルペンチルチオ基、イソヘキシルチオ基、1-エチルブチルチオ基、1,3-ジメチルプチルチオ基、2,2-ジメチルプチルチオ基、1,3-ジメチルプチルチオ基、2,2-ジメチルプチルチオ基、1,3-ジメチルプチルチオ基、2,2-ジメチルプチルチオ基、1-エチルー2-メチルプロピルチオ基、1-エチルー2-メチルプロピルチオ基、1,2,2-トリメチルプロピルチオ基、1,2,2-トリメチルプロピルチオ基、5クロヘキシルチオ基等が挙げられる。このうちC1-4アルキルチオ基が特に好ましい。

「飽和の含窒素複素環式基」とは、環系を構成する窒素原子を1個以上含む5~7員環の飽和の複素環式基を意味し、ピロリジニル基、イミダゾリジニル基、ピラゾリジニル基、オキサゾリジニル基、チアゾリジニル基、イソオキサゾリジニル基、イソチアゾリジニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、モルホリノ基、チオモルホリノ基等の窒素原子を1又は2個及び酸素原子又は硫黄原子を0又は1個有する5~6員環の飽和複素環式基が好ましい。

「不飽和の含窒素複素環式基」とは環系を構成する窒素原子を1個以上含む5~7員環の不飽和複素環式基を意味し、ピロリル基、イミダブリル基、ピラブリル基、トリアブリル基、テトラブリル基、オキサブリル基、チアブリル基、イソオキサブリル基、イソチアブリル基、ピリジル基、ジヒドロピリジル基、テトラヒドロピリジル基等の窒素原子を1~4個及び酸素原子又は硫黄原子を0又は1個有する5~6員環の不飽和の複素環式基が好ましい。

「分枝状アルキルアミノ基」としては炭素数 2~6の分枝状アルキルアミノ基が挙げられ、具体例としてはイソプロピルアミノ基、secープチルアミノ基、イソブチルアミノ基等が挙げられる。

「ピペリジニルアルキルアミノ基」としてはピペリジニルC₁₋₆アルキルアミノ基が挙げられ、具体例としてはピペリジニルメチルアミノ基、ピペリジニルエチルアミノ基等が挙げられる。

本発明化合物(I)において、R¹、R²及びR³は、そのうち1個が低級アルコキシ基、ニトロ基又はホルミルアミノ基であり、残りの2個が水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルカルボニルオキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、モノもしくはジー低級アルキルアミノ基、モノもしくはジー低級アルキルカルボニルアミノ基、ホルミルアミノ基及びモノもしくはジー低級アルキルアミノアルキルアミノ基から選ばれるものであるのが好ましい。また、R⁵又はR¹が独立して示す含窒素複素環式基としては、ピペリジニル基、ピペラジニル基、ピリジル基等が特に好ましい。

R⁶ とR⁷ が隣接する窒素原子と一緒になって形成する含窒素複素環式基としては、飽和の含窒素複素環式基が好ましく、特にピロリジニル基、イミダゾリジニル基、ピラブリジニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、イソオキサブリ

ジニル基、モルホリノ基等が好ましい。

また、R®とR®が隣接する炭素原子と一緒になって形成する含窒素飽和複素環式基としては、ピロリジニル基、イミダブリジニル基、ピラブリジニル基、オキサブリジニル基、チアブリジニル基等が特に好ましい。

また、一般式(I)において R^1 、 R^2 及び R^3 が、そのうち 1 個が低級アルコキシ基、ニトロ基又はホルミルアミノ基であり、残りの 2 個が水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルカルボニルオキシ、基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、モノもしくはジー低級アルキルアミノ基、モノもしくはジー低級アルキルカルボニルアミノ基、ホルミルアミノ基及びモノもしくはジー低級アルキルアミノアルキルアミノ基から選ばれるものであり; R^4 が水素原子又は低級アルキル基であり; R^5 が水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基であり;A が小素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基であり;A が一 $N(R^6)$ R^7 (R^6 及び R^7 は前記と同じ)であり; R^7 が低級アルキル基が置換していてもよいイミノ基であり; R^7 の数である化合物がより好ましい。

さらにまた、一般式(I)において R^1 、 R^2 及び R^3 が、そのうち 1 個が低級アルコキシ基、ニトロ基又はホルミルアミノ基であり、残りの 2 個が水素原子、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基又はハロゲン原子であり; R^4 及び R^5 が水素原子であり;B が低級アルキル基が置換していてもよいイミノ基であり;m が 2 ~ 4 の数であり;A が $-N(R^6)$ R^7 (R^6 及び R^7 は前記と同じ)である化合物が特に好ましい。

本発明化合物(I)及び該化合物の製造中間体(II)は常法に従って塩への変換を行うことができる。本発明化合物(I)及び該化合物の製造中間体(II)の塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩等の無機酸との酸付加塩、あるいは酢酸塩、シュウ酸塩、マロン酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、乳酸塩、リンゴ酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩等の有機酸との酸付加塩が挙げられる。

本発明には、本発明化合物(I)及び該化合物の製造中間体(II)の水和物等の各種の溶媒和物も含まれる。

本発明化合物(I)においてはプロトン互変異性の場合があり、特にイミンーエナミン互変異性の場合がある。そのような互変異性の例は

$$-N$$
 $\stackrel{R^8}{=}$ $\frac{}{}$ -NH $\stackrel{R^8}{=}$ の場合である。

本発明化合物(1)及び該化合物の製造中間体(II)は、その基本骨格や基の特徴を考慮して種々の合成法を適用して製造することが可能であり、以下にその代表的な製造法(A及びB)を示す。ここで、製造法A及び製造法Bのいずれの製法及びそれらに準ずる製法を用いても本発明化合物を製造することができる。製造法A

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3 (III) \mathbb{R}^3 (IV) \mathbb{R}^5 (IV) \mathbb{R}^5

(式中、Xはp ーニトロフェノキシ基等の脱離基、ハロゲン原子又はヒドロキシ基を示し、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、A、B、D、mは前記と同意義を示す。)

以下、各工程毎に説明する。

工程AI

式(II)で表される化合物と式(IV)で表される化合物を反応させることによりチアゾール誘導体(II)を製造することができる。反応は塩基、例えば炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等のアルカリ金属炭酸塩、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム等のアルカリ金属水酸化物、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等のアルキルアミン類、ピリジン、ルチジン、4ージメチルアミノピリジン等のピリジン類の存在下、あるいは塩基の非存在下で、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の非プロトン性極性溶媒、塩化メチレン、クロロホルム、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒、エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、トルエン等のベンゼン系溶媒等、反応に影響を及ぼさない溶媒中、又は無溶媒中で行う。反応は通常、室温乃至加温下で行うことができる。

化合物(Ⅲ)のXがヒドロキシ基の場合、常法によりpーニトロフェノキシ基、ハロゲン原子等、反応性の高い置換基へ変換したのち本反応を行うことができる。なお、チアゾール誘導体(Ⅱ)又は本発明化合物(Ⅰ)のR¹、R²、R³のいずれかがアミノ基又は低級アルキル置換アミノ基である場合には、化合物(Ⅲ)のアミノ基を保護してから本反応を行い、本反応後又は工程A2における反応後脱保護を行って製造するか、あるいはニトロ基を有する化合物(Ⅲ)を用いて本反応を行い、本反応後又は工程A2における反応後還元反応を行いニトロ基をアミノ基に変換して製造することができる

また、チアゾール誘導体(Π)又は本発明化合物(Π)の R^1 、 R^2 、 R^3 のいずれかがヒドロキシ基である場合には、化合物(Π)においてヒドロキシ基を有する化合物(Π)を使用せず、アルコキシ基を有する化合物(Π)を使用することもできる。この化合物を用いた場合は、本反応後又は工程 A 2 における反応後、ピリジン塩酸塩、三臭化ホウ素、臭化水素酸酢酸溶液、接触還元等を用いた脱アルキル化反応により、アルコキシ基をヒドロキシ基に変換して製造する。

さらに、チアゾール誘導体(I)又は本発明化合物(I)の R^1 、 R^2 、 R^3 のいずれかが低級アルキルカルボニルオキシ基である本発明化合物を製造する場

合は、上記で得られた R^1 、 R^2 、 R^3 のいずれかがヒドロキシ基である本発明化合物にカルボン酸又はその反応性誘導体を作用させることにより製造することができる。

さらにまた、チアゾール誘導体(I)又は本発明化合物(I)の R^1 、 R^2 、 R^3 のいずれかがハロゲン原子、ヒドロキシ基、ニトロ基である場合には、アミノ基を有する化合物(III)に亜硝酸塩と強酸を作用させジアゾニウム塩とし、このジアゾニウム塩の置換反応により各種置換基へ変換することもできる(サンドマイヤー法、ガッターマン反応、シーマン反応)。この操作は、本反応後又は工程A2における反応後に行うことができる。

工程A2

工程A1で得られたチアゾール誘導体(II)と化合物(V)を反応させることにより、また必要に応じてさらにN-置換反応を行うことにより、本発明化合物(I)を得ることができる。反応は、工程A1と同様にして行われる。

チアゾール誘導体(II)のDがヒドロキシ基の場合、常法によりp-ニトロフェノキシ基、ハロゲン原子等、反応性の高い置換基へ変換したのち本反応を行うこともできる。

本発明化合物(I)にさらにN-置換反応又はO-置換反応を行うことにより別の本発明化合物(I)に導くことができる。N-置換反応としては、モノアルキル化、ジアルキル化、アミド化等公知の方法が挙げられ、例えばギ酸、水素化ホウ素化合物等の還元剤とホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、グリオキサール等のアルデヒド、無水酢酸等の酸無水物を併用する反応、カルボン酸もしくはその反応性誘導体を用いる反応、アルキルハライドを用いる反応、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルホニル基もしくは低級アルキルスルフィニル基等の脱離基又はハロゲン原子を有する化合物を用いる反応、アルデヒド、ケトンを作用させてイミン体とした後、水素化ホウ素化合物等を用いる還元反応もしくはパラジウム炭素等を触媒として用いる水素添加反応、又はこれらの反応の組み合わせにより適宜行うことができる。なお、アルキルハライドを用いるN-置換反応において、フタルイミド基が置換しているアルキルハライドを使用した場合には、メチルアミン等の塩基によりフタルイミド基をアミノ基に変

換した後(ガプリエル法)、このアミノ基に対してさらにN-置換反応を行うことが可能である。

〇-置換反応としては、アルキル化、アシル化等の公知の方法が挙げられ、カルボン酸もしくはその反応性誘導体を用いる反応、アルキルハライドを用いる反応、又はこれらの反応の組み合わせにより適宜行うことができる。

なお、化合物(V)は、市販のものを用いるほか、必要に応じて前記N-置換 反応を組み合わせることにより製造することができる。

製造法B

$$H-N$$
 N D $H-B-(CH2)m-A (V) $\overline{($ 工程B1 $)}$$

$$R^{2}$$
 R^{5} R^{5} R^{5} R^{2} $R^{$

工程 B 1

化合物(VI)は化合物(IV)と化合物(V)を反応させることにより製造することができる。反応は工程A2と同様にして行う。

工程B2

工程B1で得られた化合物(VI)と化合物(II)を反応させることにより本発明化合物(I)へ導くことができる。反応は、工程A1と同様にして行う。

なお、本発明化合物(I)の R^1 、 R^2 、 R^3 のいずれかがアミノ基又は低級アルキル置換アミノ基である場合には、化合物(II)のアミノ基を保護してから本反応を行い、その後脱保護を行って製造するか、あるいはニトロ基を有する化合物(II)を用いて本反応を行い、本反応後又は工程 A^2 における反応後還元反応を行いニトロ基をアミノ基に変換して製造することができる。

また、チアゾール誘導体(Π)又は本発明化合物(Π)のR¹、R²、R³のいずれかがヒドロキシ基である場合には、化合物(Π)においてヒドロキシ基を有する化合物(Π)を使用せず、アルコキシ基を有する化合物(Π)を使用することもできる。この化合物を用いた場合は、本反応後又は工程A2における反応後、ピリジン塩酸塩、三臭化ホウ素、臭化水素酸酢酸溶液、接触還元等を用いた脱アルキル化反応により、アルコキシ基をヒドロキシ基に変換して製造する。

さらに、チアゾール誘導体(I)又は本発明化合物(I)の R^1 、 R^2 、 R^3 のいずれかがアルキルカルボニルオキシ基である本発明化合物を製造する場合は、上記で得られた R^1 、 R^2 、 R^3 のいずれかがヒドロキシ基である本発明化合物にカルボン酸又はその反応性誘導体を作用させることにより製造することができる。

さらにまた、チアゾール誘導体(II)又は本発明化合物(I)の R^1 、 R^2 、 R^3 のいずれかがハロゲン原子、ヒドロキシ基、ニトロ基である場合には、アミノ基を有する化合物(II)に亜硝酸塩と強酸を作用させジアゾニウム塩とし、このジアゾニウム塩の置換反応により各種置換基へ変換することもできる(サンドマイヤー法、ガッターマン反応、シーマン反応)。この操作は、本反応後又は工程A2における反応後に行うことができる。

上記製造法A、製造法Bいずれの製法又はこれらに準ずる製法を用いて得られた本発明化合物(I)は常法により、各種塩とすることができる。

かくして得られた本発明化合物(I)は、後述のごとく優れた消化管運動改善 作用を有し、かつ安全性も高いので、各種消化管運動障害の予防・治療等に有用

である。消化管運動障害による疾患としては、上腹部不定愁訴、悪心、嘔吐、胸 やけ、食欲不振、腹痛、腹部膨満感、慢性胃炎、逆流性食道炎、胃切除後症候群 等が挙げられる。

本発明化合物(I)は製薬上許容される担体を配合して、経口投与用あるいは非経口投与用組成物とすることができる。経口投与用組成物としては、本発明化合物(I)を適当な添加剤例えば乳糖、マンニット、トウモロコシデンプン、結晶セルロース等の賦形剤、セルロース誘導体、アラビアゴム、ゼラチン等の結合剤、カルボキシメチルセルロースカルシウム等の崩壊剤、タルク、ステアリン酸マグネシウム等の滑沢剤などを適宜使用することにより錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤とすることができる。また、これらの固形製剤をヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネート、セルロースアセテートフタレート、メタアクリレートコポリマーなどの被覆用基剤を用いて腸溶性製剤とすることができる。非経口投与用組成物としては、例えば水、エタノール、グリセリン、慣用な界面活性剤等を組み合わせることにより注射用液剤に、また坐剤用基剤を用いて坐剤とすることができる。

本発明界面活性剤(I)の投与量は年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、投与期間により異なるが、通常、経口投与の場合には0.1~2000mg/日、好ましくは1~30mg/日の投与範囲で1日1~3回に分けて投与する。

(胃腸管運動亢進作用)

雄性イヌ(体重 $9\sim1~0~kg$)の胃幽門前庭部及び十二指腸にフォーストランスデューサー(F-121S; スターメディカル製)を慢性的に縫着した(Itoh~Z.~et~al., Am. J. Dig. Dis. 22, $117\sim124$, 1977)。給餌(30~g/kg, Gaines meal; 味の素ゼネラルフーズ製)の 2~et間後の食後期において試験を行った。各トランスデューサーから得られる収縮信号を増幅(RTA-1200; 日本光電製)し、レコーダーならびにコンピューター上に記録した。

幽門前庭部における収縮波と収縮基線とによって得られる面積を解析プログラム (DSSFFT. V. 21:日本光電製)により積分し、運動係数を算出した。被験薬剤は生理食塩水に溶解し、静脈内投与した。

結果は下式により計算し、運動係数率として表1に示した。

運動係数率 (%) = 薬剤投与後10分間の運動係数 ×100 薬剤投与前10分間の運動係数 表-1

被験化合物	投与量 (mg/kg)	運動係数率 (%)
実施例3の化合物	5	202. 3
実施例6の化合物	5	284. 5
実施例9の化合物	5	316.7
実施例10の化合物	1	254.8
実施例11の化合物	1	310.7
実施例12の化合物	0.5	229. 5
実施例17の化合物	5	356. 0
実施例18の化合物	5	299. 0
実施例19の化合物	5	420. 9
実施例21の化合物	1	157. 1
実施例38の化合物	1	213. 3
実施例115の化合物	1	342. 9
実施例117の化合物	1	437. 4
実施例156の化合物	1	257. 0
実施例162の化合物	1	265. 7

(毒性試験)

4~5週令のICR系マウスを1群3匹として用いた。各実施例化合物を5% アラビアゴム液に懸濁した後、それぞれ500mg/kgを経口投与して1週間観察 したところいずれの投与群においても死亡例は認められなかった。

<u>実施例</u>

以下、参考例、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

参考例1

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-(エトキシカルボニル) -1, 3-チアゾール

2-アミノー4-エトキシカルボニルー1,3-チアゾール21.3gを塩化メチレン100mlに懸濁し、3,4-ジメトキシベンゾイルクロリド24.8g、トリエチルアミン25.3g及び4-ジメチルアミノピリジン0.15gを加え、2時間還流した。反応液を放冷後、塩化メチレンを減圧留去し、残留物に水1000mlを加え、析出した結晶を濾取しエタノールで再結晶して、標記化合物30.3gを得た。収率73%。

 1 H-NMR(CDC ℓ $_{3}$) δ : 1.39(3H, t). 3.95(3H, s). 3.97(3H, s). 4.39(2H, q).

6.95(1H.d). 7.46~7.51(2H.m). 7.88(1H.s). 9.91(1H.brs)

参考例 2

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-(エトキシカルボニル) -1, 3-チアゾール

3, 4-ジメトキシベンゾイルクロリドの代わりに2, 4, 5-トリメトキシベンゾイルクロリドを用いる以外は参考例1と同様にして標記化合物を得た。

IR(KBr)cm⁻¹: 3299. 3127. 1728, 1665

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 1.42(3H, t), 3.92(3H, s), 3.97(3H, s), 4.09(3H, s),

4.43(2H.q), 6.58(1H.s), 7.77(1H.s), 7.85(1H.s), 11.13(1H.brs) 参考例 3

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-(ヒドロキシカルボニル) -1, 3-チアゾール

 $MS(FAB, m/z) : 399(MH^+)$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 1719. 1655$

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 3.78(3H. s). 3.92(3H. s). 4.03(3H. s). 6.85(1H. s). 7.43(1H. s). 8.00(1H. s). 9.00(1H. brs). 11.52(1H. brs)

参考例 4

2-[N-メチル-N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] - 4- (エトキシカルボニル) - 1, 3-チアゾール

2-rミノー4-xトキシカルボニルー1, 3-チアゾールの代わりに2-(N-x)チルアミノ)-4-(x)トキシカルボニル)-1, 3-チアゾールを用いる以外は参考例1と同様にして標記化合物を得た。

 $MS(EI, m/z) : 350(M^+)$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 1719, 1655$

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.41(3H, t), 3.80(3H, s), 3.92(3H, s), 3.95(3H, s),

4.41(2H.q), 6.93~6.96(1H.m), 7.15~7.21(2H.m), 7.90(1H.s)

参考例5

2-(N-y + N - 2 - 1) - 4-(x + 2 + 2 + 2 - 1) - 1, 3-4 + 2, 3-4 + 2, 3-4 + 2, 3-4 + 2, 3-4 + 2, 3-4 + 2, 3-4 +

 $MS(EI, m/z) : 228(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3395, 3198, 3104, 2824, 1657

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 2. 27(6H, s), 2. 50(2H. t), 2. 97(3H, d), 3. 49(2H, m),

5.37(1H, br), 7.30(1H, s), 7.46(1H, br)

参考例 6

2-[N-(4,5-ジメトキシ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-(エトキシカルボニル)-1,3-チアゾール・酢酸塩

参考例 2 で得た 2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-(エトキシカルボニル)-1, 3-チアゾール18. 2 gに塩酸ピリジン 1 7. 5 g、ピリジン 3. 9 3 g及びN, N-ジメチルホルムアミド <math>1 5 0 $\pi\ell$ を

加え、6時間還流した。反応液を氷水にあけ析出晶を濾取し、水で洗浄した後、減圧乾燥した。この結晶を酢酸より再結晶して標記化合物 1 4. 3 gを得た。収率 7 0 %。

 $MS(EI, m/z) : 413(M^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3135, 1715, 1709, 1644$

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.31(3H, t). 1.91(3H, s). 3.78(3H, s). 3.83(3H, s).

4.30(2H. q), 6.61(1H. s), 7.64(1H. s), 8.11(1H. s), 11.5(1H. brs).

12. 4(1H. brs)

実施例1

2-[N-メチル-N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4- [(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

(製造法A)

 $MS(EI, m/z) : 392(M^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3380, 1649$

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.84(6H, s). 3.21~3.35(2H, m). 3.60~3.66(2H, m).

3.70(3H, s), 3.82(3H, s), 3.84(3H, s), 6.01(2H, s), 7.09(1H, d).

7. $25 \sim 7$. 28(2H. m). 7. 93(1H. s). 8. 56(1H. t). 8. $60 \sim 10$. 00(1H. br).

13.00~14.00(1H, br)

(製造法B)

参考例 5 で得た 2-(N-メチルアミノ) - 4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール1. <math>6 8 g と 3, 4-ジメトキシフェニル安息香酸の <math>p-ニトロフェニルエステル 2. 2 3 g を 1 4 0 $\mathbb C$ $\mathbb C$ $\mathbb C$ $\mathbb C$ $\mathbb C$ $\mathbb C$

攪拌した。反応液をクロロホルムに溶解し、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄した後乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物を酢酸エチルから再結晶して標記化合物のフリーベース675mgを得た。得られた化合物を製法1と同様マレイン酸塩とし、標記化合物とした。

実施例2

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-アミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

参考例1で得た2-[N-(3, 4-i)] トキシベンゾイル)アミノ]-4-(x) アキシカルボニル)-1、3-f アゾール8gとエチレンジアミン14.3 gの混合物を100℃で1時間攪拌した。反応液を減圧留去し、残留物にメタノール50m を加え析出した結晶を濾取することにより標記化合物のフリーベース6.5 gを得た。この化合物を塩酸塩とし、標記化合物とした。収率78%。

 $MS(FAB, m/z) : 351(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3381, 1653, 1650

 1 H-NMR(DMS0-d₆) δ : 2.99(2H, m), 3.56(2H, m), 3.86(3H, s), 3.87(3H, s), 7.11(1H, d), 7.73 \sim 7.80(2H, m), 8.14(3H, br), 8.23(1H, t), 12.68(1H, br), 13.00 \sim 14.00(1H, br)

参考例1~5で得られた化合物を適宜選択し、実施例1及び2の方法に準拠して、以下に示す実施例3~21の化合物を製造した。

実施例3

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 379(MH^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3359, 1650, 1551

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta$: 2.83(6H.s), 3.24(2H.t), 3.64(2H,q), 3.86(3H.s),

3.87(3H, s), 6.03(2H, s), 7.12(1H, d), 7.71~7.80(2H, m), 7.88(1H, s),

8.20(1H. brs), 12.58(3H. brs)

実施例 4

2 - [N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ]-4-[[2-(1-

イミダブリル) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2塩酸塩

 $MS(E[, m/z) : 401(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3142, 1676, 1578

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 3.73~3.86(8H, m). 4.39~4.42(2H, m), 7.11(1H, d).

7.66~8.28(6H.m), 9.20~9.21(1H.m), 12.64(1H.br), 14.77(1H.br),

13.00~14.00(1H, br)

実施例5

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[(2-ジェチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール

 $MS(FAB, m/z) : 407(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3390, 3246, 1684, 1659

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.25(6H. t). 3.13~3.25(6H. m). 3.65~3.72(2H. m).

3.87(6H, s). 7.12(1H, d), 7.73~7.80(2H, m), 7.96(1H, s), 8.40(1H, t),

10.57(1H. br). 12.67(1H. br)

実施例6

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, <math>3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI, m/z) : 434(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3403, 1671, 1651

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.30(12H, d), 3.10~3.78(6H, m). 3.86(6H, s).

6.05(2H, s). 7.12(1H, d). 7.70~7.89(3H, m). 8.30~8.70(3H, br).

12.54(1H, s)

実施例7

2-[N-(3,4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[N-メチル-N-(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・フマル酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 393(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3453. 1617, 1516, 1269

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.40(6H, br), 2.81(2H, m), 3.06(3H, m),

3.68(2H. brs), 3.85(3H.s), 3.86(3H.s), 6.59(2H.s), 7.11(1H.d),

7.59(1H.d), 7.77(2H.m)

実施例8

2-[N-(2, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI, m/z) : 377(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3335, 1709, 1653

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta$: 2.59(2H, t), 2.84(6H, s), 3.61(2H, q), 3.89(3H, s),

4. 04(3H. s). 6. 02(2H. s). 6. 73 \sim 6. 80(2H. m). 7. 87 \sim 7. 96(2H. m).

8.47(1H.t), 8.60~10.00(1H.br), 11.23(1H.s), 13.00~14.00(1H.br)

実施例9

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI, m/z) : 407(M^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3322, 1657, 1611

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.83(6H.s), 3.25(2H.t), 3.60(2H.t), 3.78(3H.s),

3.93(3H.s). 4.07(3H.s). 6.02(2H.s). 6.89(1H.s). 7.51(1H.s).

7.89(1H.s), 8.52(1H.t), 8.60 \sim 10.00(1H.br), 11.25(1H.s),

13.00 \sim 14.00(1H, br)

実施例10

2-[N-(2, 4, 5-hリメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[(2-3) ジエチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 437(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3380, 3331, 1664, 1610

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.21(6H. t), 3.16~3.26(6H. m), 3.57~3.64(2H. m).

3. 93(3H, s). 4. 07(3H, s), 4. 20(3H, s), 6. 01(2H, s), 6. 89(1H, s).

7.51(1H, s), 7.89(1H, s), 8.51(1H, br), 11.24(1H, br), 13.00 \sim 14.00(1H, br)

実施例11

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI, m/z) : 464(M^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3320, 1660, 1609

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta : 1.29(12\text{H.d}), 3.18\sim3.77(6\text{H.m}), 3.79(3\text{H.s}),$

3.93(3H, s), 4.07(3H, s), 6.02(2H, s), 6.89(1H, s), 7.51(1H, s),

7.89(1H, s), $8.50 \sim 8.55(2H, br)$, $13.00 \sim 14.00(1H, br)$

実施例12

2-[N-(2, 4, 5-h) メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[N-y チル-N-(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1 , 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI, m/z) : 478(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3333, 1657, 1620

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.15 \sim 1.43(12H, br). 3.05 \sim 3.78(12H, m), 3.92(3H, s).

4.04(3H, s). 6.03(2H, s), 6.87(1H, s), 7.46(1H, br), 7.70(1H, s),

8.30~8.90(1H, br), 11.30~11.45(1H, m), 13.00~14.00(1H, br)

実施例13

 $MS(FAB. m/z) : 437(MH^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3220, 2965, 1657$

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 1.05(6H. d). 2.27(3H. s). 2.62(2H. t). 2.90(1H. m).

3. 49(2H, dd), 3. 93(3H, s), 3. 99(3H, s), 4. 11(3H, s), 6. 59(1H, s),

7. 64(1H. brs), 7. 74(1H. s), 7. 78(1H. s), 11. 05(1H. s)

実施例14

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ<math>]-4-[[2-(N-4)]] (N-4) アピル-N-4 (N-4) アミノカルボニル]-1 (N-4) ターチアゾール・2 塩酸塩

 $MS(EI. m/z) : 451(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3350, 2970, 1655, 1609

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta : 1.27(9\text{H.m}), 3.16(4\text{H.m}), 3.64(3\text{H.brs}), 3.78(3\text{H.s}),$

3. 93(3H, s). 4. 08(3H, s). 6. 89(1H, s), 7. 51(1H, s), 7. 90(1H, s).

8.69(1H, t), 10.11(1H, brs), 11.31(1H, s)

実施例 15

2-[N-(2, 4, 5-h] メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[2-[N-[2-(3, 4-ジメトキシフェニル) エチル] -N-メチルアミノ] エチル] アミノカルボニル] <math>-1, 3-チアゾール

 $MS(FAB, m/z) : 559(MH^{+})$

 $IR(neat)cm^{-1}: 3300, 3250, 1655$

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC}\,\ell_{\,3})\,\delta:2.38(3\text{H.s}),\ 2.66\sim2.75(4\text{H.m}),\ 3.53\sim3.56(2\text{H.m}),$

 $3.76 \sim 3.86(2H, m)$, 3.80(3H, s), 3.85(3H, s), 3.91(3H, s), 3.97(3H, s),

4.04(3H, s), 6.56(1H, s), 6.75~6.82(3H, m), 7.52(1H, br),

7.74~7.75(2H, m), 11.04(1H, br)

実施例16

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[2-[N-(2-ヒドロキシエチル) -N-イソプロピルアミノ] エチル] アミノカルボニル] -1, 3ーチアゾール

 $MS(FAB, m/z) : 467(MH^{+})$

 $IR(neat)cm^{-1}: 3322, 1655$

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.05(6H, d), 2.64(2H, t), 2.30(1H, br), 2.70(2H, t),

3.02(1H, quint), 3.47(2H, q), 3.61(2H, t), 3.92(3H, s), 3.99(3H, s),

4.14(3H.s), 6.58(1H.s), 7.71(1H.br), 7.74(1H.s), 7.77(1H.s),

11.20(1H. brs)

実施例17

IR(KBr)cm⁻¹: 3312, 1732, 1662

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2.35(2H, quint), 3.42(2H, t), 3.76 \sim 3.81(2H, m),

3.92(3H, s), 3.99(3H, s), 4.03(3H, s), 4.16(2H, t), 6.58(1H, s),

7.77(1H.s), 7.87(1H.s), 11.12(1H.s)

実施例18

 $MS(FAB, m/z) : 423(MH^{+})$

[R(KBr)cm⁻¹: 3220, 2959, 1659, 1608

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 1.09(6H.d), 2.86(3H.m), 3.54(2H.dd), 3.93(3H.s),

3.99(3H, s). 4.13(3H, s), 6.59(1H, s), 7.55(1H, t), 7.76(1H, s),

7.78(1H, s), 11.00(1H, brs)

実施例19

 $MS(FAB, m/z) : 496(MH^{+})$

IR(neat)cm⁻¹: 3346, 1743, 1655

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.06(6H, d), 1.26(3H, t), 2.79(2H, t).

3.06(1H.quint), 3.33(2H.s), 3.48(2H.q), 3.93(3H.s), 3.99(3H.s),

4.12(3H.s). 4.23(2H.q), 6.59(1H.s), 7.75(1H.s), 7.79(1H.s),

7.89~7.91(1H, m). 11.10(1H.s)

実施例20

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[[2-

 $[N-(E)^2 + (E)^2 +$

 $MS(FAB, m/z) : 467(MH^{+})$

 $IR(neat)cm^{-1}: 3307, 1655$

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ: 1.00(6H, d). 2.88(2H, t), 3.13(1H, quint),

- 3.15(2H.s), 3.48~3.52(2H.m), 3.78(3H.s), 3.92(3H.s), 4.05(3H.s),
- 6.87(1H.s). 7.48(1H.s). 7.88(1H.s). 8.53~8.56(1H.m).
- 8.73~8.76(1H.m), 12.23(1H.br)

実施例21

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(3-ジメチルアミノプロピル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・フマル酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 393(MH^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3389, 1659$

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.74(2\text{H}, q), 2.33(6\text{H}, s), 3.17(2\text{H}, s), 3.32(2\text{H}, q),$

3.85(3H.s). 3.87(3H.s). 6.51(1H.s). 7.11(1H.d). 7.77(2H.m).

7.97(1H, t)

実施例22

2-[N-(3,4-9)メトキシベンゾイル)アミノ]-4-[2-(1-6)]ペラジニル)エチルアミノカルボニル]-1,3-4アゾール・マレイン酸塩 参考例1で得た2-[N-(3,4-9)メトキシベンゾイル)アミノ]-4-(エトキシカルボニル)-1,3-4アゾール10.0 gと2-(1-6) ペプログロル)エチルアミン1 5.4 gの混合物を1 00 1 でで2 時間攪拌した。反応液を減圧留去し、残留物にメタノール1 0 1 の間を加え析出した結晶を濾取した。この結晶をマレイン酸塩とした後、メタノールより再結晶して標記化合物 1 2.2 gを得た。収率 1 7 %。

/ MS(FAB, m/z): 420(MH⁺)

IR(KBr)cm⁻¹: 3568, 3550, 3416, 1668

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.49\sim2.63(4H, m), 3.07\sim3.10(2H, m),$

3.31~3.46(6H.m), 3.86(3H.s), 3.87(3H.s), 6.02(2H.s), 7.12(1H.d),

7.72~7.83(4H.m), 8.47(1H.br), 12.50(1H.br), 13.00~14.00(2H.br) 実施例 2 3

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[2-(4-メチル-1-ピペラジニル) エチルアミノカルボニル] -1, <math>3-チアゾール・塩酸塩

実施例22で得た化合物のフリーベース2.0gを半酸30mlに溶解し、35%ホルムアルデヒド950mgを加え80mlで1時間攪拌した。反応液を放冷した後減圧留去し、残留物にエタノール20mlを加え次いで4ml20m

 $MS(FAB, m/z) : 434(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3280, 3200, 1655

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.83(3H, s), 3.38 \sim 3.71(12H, m), 3.86(3H, s).

3.87(3H.s). 7.12(1H.d), 7.73~7.95(3H.m), 8.31(1H.br). 12.68(1H.br). 13.00~14.00(1H.br)

実施例24

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[2-[4-(2-ヒドロキシエチル) -1-ピペラジニル] エチルアミノカルボニル] -1,3-チアゾール・3 塩酸塩

実施例22で得た化合物のフリーベース2.0gをメタノール30㎡に懸濁し、40%グリオキサール水溶液1.4gを加え室温で3時間攪拌した。反応液を氷冷し、水素化ホウ素ナトリウム400mgを加え室温で12時間攪拌した。反応液に水50㎡を加え、クロロホルムとメタノールの混液で抽出し、有機層を2N塩酸で洗浄した。水層を炭酸カリウムを加えアルカリ性とし、クロロホルムとメタノールの混液で抽出し、モレキュラーシープで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、得られた化合物をエタノール20㎡に溶解し、次いで4N塩酸ージオキサン溶液を加えて析出した結晶を濾取した。得られた結晶をエタノールより再結晶して、標記化合物650mgを得た。収率27%。

 $MS(FAB, m/z) : 464(MH^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3300, 3225, 1676$

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.38~2.53(12H, m), 3.19~3.51(5H, m), 3.86(3H, s).

3. 87(3H, s). 7. 09(1H, d). 7. 52 \sim 7. 77(4H, m). 11. 00 \sim 11. 50(1H, br).

13.00~14.00(3H.br)

実施例25

2-[N-(3,4-i)] トキシベンゾイル)アミノ]-4-[2-[(2-i)] チアゾリジニデン)イミノ] エチルアミノカルボニル]-1,3-チアゾール 実施例2で得た化合物のフリーベース5gと2-メチルチオチアゾリン5.7gの混合物を150 で1 時間攪拌した。反応液を放冷した後、メタノール50 mlを加え析出した結晶を濾取することにより、標記化合物 3.63 gを得た。収率 58%。

 $MS(FAB, m/z) : 436(MH^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3400, 3000, 1642$

¹H-NMR(CH₃OD) δ : 3.56~3.66(6H, m), 3.94(6H, s), 4.01(2H, t),

7. 10(1H. d), 7. 63(1H. d), 7. 69(1H. dd), 7. 82(1H. s)

実施例25の方法に準拠して、実施例26~28の化合物を製造した。

実施例26

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[2-[(2-ピロリジニデン) イミノ] エチルアミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・ヨウ化水素酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 418(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3420, 3083, 1649, 1618

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.03(2H, q), 2.78(2H, t), 3.41~3.63(6H, m),

3.85(3H.s). 3.86(3H.s). 7.12(1H.d). 7.71(1H.d). 7.76(1H.dd).

7.86(1H, s), 8.06(1H, brs), 9.55(2H, brs), 12.57(1H, brs)

実施例27

2 - [N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] - 4 - [2 - [(2 - オキサゾリジニデン) イミノ] エチルアミノカルボニル] - 1, 3 - チアゾール

 $MS(FAB. m/z) : 420(MH^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3380, 2910, 1643$

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 3.34(2H, t), 3.54(2H, t), 3.70(2H, t), 3.92(3H, s),

3. 93(3H. s), 4. 29(2H. t), 7. 08(1H. d), 7. 63(1H. d), 7. 68(1H. q),

7.76(1H.s)

実施例 2 8

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[2-[(2- イミダゾリジニデン) イミノ] エチルアミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 419(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3389, 3197, 1676

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 3.17(1H, s), 3.31(2H, m), 3.40(2H, brs), 3.57(4H, s),

3.78(3H, s), 3.79(3H, s), 6.92(1H, d), 7.26(1H, s), 7.68(2H, m),

8.31(1H.br)

実施例29

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[(4-ジメチルアミノブチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2 塩酸塩

次いでこの化合物をギ酸 45mlに溶解し、氷冷下 35%ホルマリン 2.3g を加え 1 時間還流した。反応液を減圧留去し、残留物に重曹水を加え中和した後、クロロホルムとメタノールの混液で抽出した。モレキュラシーブで乾燥し、溶媒を減圧留去した後、シリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール =50:1)で精製し、標記化合物のフリーベース 1.0g を得た。この化合物を 2 塩酸塩とし、標記化合物とした。

 $MS(FAB. m/z) : 407(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3350, 3245, 1601

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6})\delta: 1.55(2H, m), 1.64(2H, m), 2.70(3H, s), 2.72(3H, s),$

3.03(2H, m), 3.30(2H, m), 3.85(3H, s), 3.87(3H, s), 7.12(1H, d),

7.73~7.80(2H,m). 7.85(1H,s). 7.97(1H,t). 10.48(1H.br). 12.64(1H.br) 実施例 3 0

水素化ナトリウム $2.7.8\,\text{mg}$ をN, N-ジメチルホルムアミド $1.0\,\text{ml}$ に懸濁し、N, N-ジメチルアミノエタノール $6.2.0\,\text{mg}$ を滴下し、室温で 1 時間攪拌した。別に 2-[N-(2,4,5-) リメトキシベンゾイル)アミノ] -4-(ヒドロキシカルボニル)-1, 3- チアゾール $1.5.7\,\text{g}$ をN, N-ジメチルホルムアミド $1.0\,\text{ml}$ に懸濁し、カルボニルジイミダゾール $8.2.7\,\text{mg}$ を加え室温で 1 時間攪拌した。この $2\,\text{con}$ 反応液を水水に注ぎ、析出した結晶を濾取した。この結晶をイソプロピルアルコールより再結晶して、標記化合物 $1.4\,\text{g}$ を得た。収率 $7.4\,\text{%}$ 。

 $MS(FAB, m/z) : 410(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3316, 1727, 1655

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2.35(6H.s), 2.73(2H.t), 3.92(3H.s), 3.99(3H.s),

4.10(3H, s). 4.46(2H, t), 6.58(1H, s), 7.77(1H, s), 7.86(1H, t),

11.14(1H. brs)

実施例30の方法に準じて、以下に示す実施例31~33の化合物を製造した。 実施例31

 $MS(FAB, m/z) : 438(MH^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3308, 1721, 1659$

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 1.07(6H, t), 2.63(4H, q), 2.86(2H, t), 3.92(3H, s),

3.98(3H, s). 4.09(3H, s). 4.42(2H, t), 6.58(1H, s), 7.77(1H, s),

7.83(1H.s). 11.13(1H.brs)

実施例32

 $MS(FAB, m/z) : 466(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3306, 1721, 1655

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.04(12H, d). 2.80(2H, t). 3.04(2H, q).

3.92(3H.s). 3.99(3H,s). 4.09(3H,s). 4.28(2H.t). 6.58(1H,s).

7.77(1H, s), 7.84(1H, s), 11.13(1H, brs)

実施例33

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[(2-ジメチルアミノエトキシ) カルボニル] -1, 3-チアゾール

 $MS(FAB, m/z) : 380(MH^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3245, 1738, 1680$

 1 H-NMR(CDC ℓ $_{3}$) δ : 2.31(6H, s), 2.68(2H, t), 3.94(3H, s), 3.96(3H, s).

4.38(2H.t). 6.94(1H.d), 7.48~7.53(2H.m), 7.87(1H.s), 9.50(1H.brs)

3, 4-ジメトキシベンゾイルクロリドの代わりに対応する3置換ベンゾイルクロリドを用い、参考例1と同様にして中間体を製造し、さらに実施例2の方法に準拠して、以下に示す実施例34~41の化合物を製造した。

実施例 3 4

2-[N-(2-アミノ-4, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4- [(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 394(MH^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3393, 2955, 1655, 1526, 1296

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.80(3H, s), 2.82(3H, s), 3.26(2H, q), 3.68(2H, q),$

3.80(3H.s). 3.82(3H.s). 4.40~6.40(4H.br). 6.83(1H.s). 7.53(1H.s).

7.98(1H, s), 8.43(1H, t), 10.59(1H, brs)

実施例35

2 - [N-(4, 5-ジメトキシ-2-ニトロベンゾイル) アミノ] - 4-

[(2-i)x+x

IR(KBr)cm⁻¹: 3428, 1663, 1549, 1522, 1298

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2. 20(6H, s), 2. 43(2H, t), 3. 37(2H, q), 3. 93(6H, s), 7. 36(1H, s), 7. 70(2H, m), 7. 84(1H, s)

実施例36

IR(KBr)cm⁻¹: 3410, 1672, 1657, 1545, 1507, 1269

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2. 22(6H, s), 2. 57(2H, t), 3. 54(2H, q), 3. 91(3H, s),

3.94(3H.s), 7.09(1H.s), 7.36(1H.s), 7.57(1H.t), 7.76(1H.s)

実施例37

2 - [N - (4, 5 - 9 + 1) - 2 - 1] - 4- [(2 - 9 + 1) - 1] - 1- [(2 - 9 + 1) - 1] - 1- [(2 - 1) + 1] - 1- [(2 - 1) + 1] - 1- [(2 - 1) + 1] - 1- [(2 - 1) + 1] - 1

IR(KBr)cm⁻¹: 3401, 1655, 1549, 1491, 1244, 1217, 1206

 1 H-NMR(CDC ℓ $_{3}$) δ : 2.58(6H, s). 2.93(2H, t). 3.48(2H, q). 3.72(3H, s).

3.75(3H, s), 6.43(1H, s), 7.42(1H, s), 7.59(1H, s), 8.25(1H, t) 実施例 3 8

2-[N-(4, 5-ジメトキシ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4 -[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール

参考例 6 で得た 2-[N-(4,5-ジメトキシ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]-4-(エトキシカルボニル)-1, 3-チアゾール・酢酸塩 15.4 g と ジイソプロピルエチレンジアミン 26.9 g の混合物を、アルゴン気流下、 <math>120 \mathbb{C} で 30 分間攪拌した。反応液を減圧留去し、残留物にクロロホルムを加え希釈し、水で洗浄した。クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して標記化合物 11.7 g を得た。収率 69%。

 $MS(FAB. m/z) : 451(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3401, 1661, 1522, 1267

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.32(12H, m), 3.16(2H, m), 3.63(4H, m), 3.77(3H, s),$

3.82(3H, s), 6.84(1H, s), 7.50(1H, s), 7.89(1H, s), 8.71(1H, t),

9.56(1H, br), 11.79(1H, brs), 12.00(1H, br)

また、標記化合物 1 1. 7 g をイソプロピルアルコールに溶解し、氷冷下で塩酸ガスを吹き込み、析出晶を濾取し、イソプロピルアルコールと水の混合溶媒より再結晶して、標記化合物の塩酸塩 1 4. 0 g を得た。

実施例39

2-[N-(4,5-ジメトキシ-2-ジメチルアミノベンゾイル) アミノ] <math>-4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・2塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 422(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3410, 1526, 1422, 1339, 1294

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.81(3H.s), 2.83(3H.s), 3.12(6H.s), 3.28(2H.q),

3.68(2H, q), 3.94(3H, s), 4.80(3H, s), 7.49(1H, s), 7.67(1H, s),

8.05(1H.s), 8.99(1H.brs), 10.70(1H.brs)

実施例40

 $2 - [N - (4, 5 - \Im y) + + \Im - 2 - y + \mu \nabla \nabla \nabla \nabla \nabla \mu) r = 1 - 4 - [(2 - \Im y + \mu r) + 2 - \mu r) r = 1 + 1 + 3 - 4 - \mu r$ $MS(FAB, m/z) : 393(MH^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3474. 2983, 1674, 1561, 1271, 1146

 $^{1}H-NMR(CDC \ell_{3}) \delta: 2.15(6H, s). 2.50(3H, s). 2.55(2H, t). 3.53(2H, q).$

3.91(3H, s). 3.93(3H, s), 6.76(1H, s), 7.22(1H, s), 7.62(1H, t).

7.71(1H, s)

実施例41

2-[N-(4, 5-ジメトキシ-2-アセチルアミノベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール

 $MS(FAB, m/z) : 436(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3565, 1650, 1555, 1534, 1292

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2.24(9H, s), 2.57(2H, t), 3.50(2H, q), 3.76(3H, s).

3. 99(3H. s), 7. 38(1H, s), 7. 62(1H, t), 7. 74(1H. s), 8. 43(1H, s)

実施例42

2- [N-(ベンゾイル)アミノ]-4-[(2-ジメチルアミノエチル)ア ミノカルボニル]-1,3-チアゾール・塩酸塩

 $MS(EI, m/z) : 318(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 1669, 1644

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.81(6H, d), 3.24\sim3.30(2H, m),$

3. $65\sim3$. 72(2H. m). $7.53\sim7$. 70(3H. m). $8.00\sim8$. 41(4H. m).

10.58(1H, brs), 12.84(1H, s)

実施例43

2-[N-(2-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3320, 3050, 1660, 1610, 1570, 1540

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.83(6H.s), 2.76(2H.q), 3.61(2H.q), 3.98(3H.s),$

6.02(2H.s). 7.13(1H.t). 7.27(1H.d). 7.58~7.63(2H.m).

7.84(1H.dd), 7.93(1H.s), 9.30(2H.brs), 11.67(1H.s)

実施例44

2-[N-(3-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3200, 2966, 2689, 1690, 1670, 1580, 1560, 1520 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.80(3H.s), 2.82(3H.s), 3.26(2H.q), 3.68(2H,q),

3.86(3H,s), 6.91(1H, brs), 7.17~7.24(1H,m), 7.47(1H,t),

7. $65 \sim 7.70(2 \text{H.m})$, 8. 01(1 H.s), 8. 39(1 H.t), 10. 68(1 H.brs),

12.84(1H. brs)

実施例45

2 - [N - (3 - クロロベンゾイル) アミノ] - 4 - [(2 - ジメチルアミノ]

エチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3300, 1669, 1659, 1541

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.83(6H, s), 3.24(2H, t), 3.31(3H, brs), 3.63(2H, m),

6.02(2H.s). 7.60(1H.t), 7.72(1H.m). 7.93(1H.s), 8.04(1H.m).

8.15(1H, m), 8.21(1H, t)

実施例 4 6

2-[N-(4-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3150, 3050, 2950, 2700, 1670, 1655, 1603

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.80(3H, s), 2.82(3H, s), 3.25(2H, q), 3.68(2H, q),

3. 85(3H, s). 4. 68(1H, s), $7.05\sim7.15(2H, m)$. 7. 96(1H, s).

 $8.01 \sim 8.15(2\text{H. m})$, 8.36(1H. t), 10.54(1H. s), 12.64(1H. s)

実施例47

 $2-[N-(2,3-ジメトキシベンゾイル)アミノ]-4-[(2-ジメチルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・マレイン酸塩 <math>MS(EI,m/z):318(M^*)$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3403, 3297, 1671, 1580$

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.83(6H, s), 3.25(2H, t), 3.61(2H, q), 3.88(3H, s),

3.89(3H, s), 6.02(2H, s), 7.20~7.33(3H, m), 7.91(1H, s), 8.35(1H, t).

9.00~10.00(2H.br), 12.00(1H.brs)

実施例48

2-[N-(2-ヒドロキシー3-メトキシベンゾイル) アミノ] -4- [(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI. m/z) : 304(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 1660, 1551

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.83(6H, s), 3.26(2H, t), 3.60(2H, q), 3.89(3H, s),$

6.03(2H, s), 6.94(1H, t), 7.22(1H, dd), 7.59(1H, dd), 7.85(1H, s),

8.54(1H. t). 9.00~12.00(3H.br)

実施例49

2-[N-(4-ヒドロキシ-2-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2 塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.29~1.33(12H, m), 2.47~2.51(2H, m).

3.19~3.58(4H, m), 3.59~3.76(2H, m), 3.97(3H, s), 6.82(1H, s).

7.87(1H, s). 7.90(1H, s), 8.53 \sim 8.68(1H, m), 9.09 \sim 9.23(1H, m),

11.28(1H, s), 11.41(1H, s)

実施例50

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.22(12H. d), 2.88 \sim 2.91(2H. m), 3.25 \sim 3.31(2H. m),

3. $61 \sim 3$. 65(2H.m), 3. 82(3H.s), 6. $41 \sim 6$. 50(2H.m), 7. 69(1H.s),

7.81 \sim 7.84(1H, m), 8.07(1H, d), 10.82(1H, s), 11.43(1H, s)

実施例51

 $2-[N-(2,5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・マレイン酸塩 <math>MS(EI,m/z):378(M^*)$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3305, 1661$

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.84(6H.s), 3.26(2H.t), 3.61(2H.q), 3.79(3H.s),$

3. 96(3H, s), 6. 02(2H, s), 7. 18 \sim 7. 43(3H, m), 7. 91(1H, s), 8. 43(1H, t),

8.50~11.00(2H, br), 11.63(1H, brs)

実施例52

 $2-[N-(2,6-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・マレイン酸塩 <math>MS(EI,m/z):318(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3303, 1661, 1599

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.81(6H.s). 3.23(2H.t), 3.61(2H,q), 3.76(6H.s).$

6.02(2H, s). 6.75(2H, d), 7.40(1H, t), 7.85(1H, s). 8.13(1H, t),

9.00~9.50(2H.br), 12.40(1H.brs)

実施例53

2-[N-(3,5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3600, 3250, 3100, 1650, 1637, 1601

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{s})\delta: 2.80(3H, s), 2.82(3H, s), 3.30~3.60(2H, m),$

3. $60 \sim 3.75(2H, m)$, 3. 83(6H, s), 6. 75(1H, s), 7. 28(1H, s), 7. 29(1H, s),

7.99(1H.s), 8.30~8.40(1H.m), 10.38(1H.brs), 12.79(1H.s)

実施例54

2-[N-(3,4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-メチル アミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3450, 1674, 1601, 1560

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.57(3H, t), 3.08(2H, t), 3.63(2H, q), 3.86(3H, s),

3. 87(3H, s), 4. 88(1H, brs), 7. 12(1H, d), 7. 74 \sim 7. 80(2H, m), 7. 96(1H, s),

8.28(1H, t), 9.11(2H, brs), 12.70(1H, brs)

実施例55

2-[N-(3,4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[N-(2-メチルアミノエチル)-N-メチルアミノカルボニル] <math>-1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3450, 1680, 1636, 1559, 1279

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CD}_{3}\text{OD}) \delta$: 3. 20(6H, s), 3. 88(3H, s), 3. 91(3H, s), 3. 99(4H, s),

6. 99(1H. d), 7. 59(1H. s), 7. 80(1H. dd), 7. 84(1H. d)

実施例56

 $2-[N-(3,4-ジメトキシベンゾイル) アミノ]-4-[(2-イソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・マレイン酸塩 <math>^{1}$ H-NMR(CDC ℓ_3) $\delta:1.42$ (6H. d), 3.26~3.39(2H. m), 3.45~3.51(1H. m),

3. 68~3. 79(2H. m). 3. 89(3H. s). 3. 93(3H. s). 6. 26(2H. s).

6.94~6.97(1H.m). 7.58(1H.s). 7.59(1H.s). 7.93(1H.d).

8.84~8.91(1H.m), 9.39(2H,s), 11.10(1H,s)

実施例57

2-[N-(4-ヒドロキシー3-メトキシベンゾイル)アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・2 塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.30~1.37(12H, m), 3.16~3.20(2H, m),

 $3.59 \sim 3.67(4 \text{H.m})$, 3.82(1 H.s), 3.87(3 H.s), $6.91 \sim 6.94(1 \text{H.m})$,

7.61~7.65(1H.m), 7.72(1H.s), 7.91(1H.s), 8.40~8.45(1H.m),

9.97~9.99(2H.m), 12.55(1H.s)

実施例 5 8

2-[N-(3-ヒドロキシー4-メトキシベンゾイル) アミノ] -4- [(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2 塩酸塩

 1 H-NMR(DMS0-d₆) δ : 1.30 \sim 1.37(12H.m), 3.13 \sim 3.18(2H.m), 3.57(1H.s),

 $3.56\sim3.65(4H, m)$, 3.86(3H, s), $7.04\sim7.07(1H, m)$, 7.51(1H, s),

7. 63 \sim 7. 67(1H, m), 7. 90(1H, s), 8. 41 \sim 8. 50(1H, m), 9. 94 \sim 9. 99(2H, m),

12.51(1H.s)

実施例 5 9

2-[N-(3,4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[[2-(N-2-3)] クロジルアミノ) エチル] アミノカルボニル] -1 の 3-チアゾール・塩酸塩

 $MS(FAB. m/z) : 428(MH^{+})$

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 3. 60(2H, brs), 3. 76(2H, brs), 3. 85(3H, s).

3. 87(3H. s). 6. 82 \sim 6. 87(1H. m). 7. 08 \sim 7. 14(2H. m). 7. 73 \sim 7. 79(2H. m).

7.85~7.92(2H.m), 8.10(1H.brs), 9.09(1H.brs), 12.67(1H.s),

14.09(2H.brs)

実施例60

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[[2-(1-ピロリジル) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 405(MH^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3450, 1669, 1545, 1515

¹H-NMR(CD₃OD) δ : 2.10(4H, brs), 3.30~3.32(4H, m), 3.46(2H, t),

3.87(2H, t), 3.92(3H, s), 3.93(3H, s), 6.23(2H, s), 7.09(1H, d),

7.61(1H, d), 7.68(1H, dd), 7.83(1H, s)

実施例61

2-[N-(3,4-ジメトキシベンゾイル)アミノ]-4-[[2-(1-ピペリジル)エチル]アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・<math>2塩酸塩 $MS(FAB,m/z):419(MH^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3300, 1675, 1665, 1605, 1555, 1534

¹H-NMR(CD₃OD) δ : 1.45~2.05(6H.m). 2.90~3.10(2H,m). 3.41(2H,t).

3.63~3.81(4H.m), 3.93(6H.s), 6.26(2H.s), 7.10(1H.d), 7.61(1H.d),

7.69(1H.dd), 7.84(1H.s)

実施例62

 $2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[2-(2- ピロリドン-1-イル) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール <math>IR(KBr)cm^{-1}:3411, 1684, 1650, 1603$

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.91(2H, quint), 2.18(2H, t), 3.30 \sim 3.50(6H, m),

3.85(3H.s), 3.87(3H,s), 7.11(1H.d), 7.70~7.80(2H.m), 7.83(1H.s),

7. 91(1H. t). 12. 63(1H, s)

実施例63

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル)] アミノ] -4-[[2-(2-1)]] ピペリドン-1-イル) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール IR(KBr)cm $^{-1}$: 3450, 1650, 1613, 1551, 1518

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta:1.60\sim1.80(4H.m)$, 2.18(2H, t), 3.25 \sim 3.40(2H, m),

 $3.40 \sim 3.50(4H, m)$, 3.85(3H, s), 3.87(3H, s), 7.11(1H, d),

 $7.70 \sim 7.79(3H. m)$. 7.80(1H. s). 7.95(1H. brs)

実施例 6 4

2 - [N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] - 4 - [(2-グアニ

ジノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 393(MH^{+})$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3160, 1663, 1603, 1565, 1532$

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 3. 32~3. 46(4H, m), 3. 86(3H, s), 3. 87(3H, s).

6. 52(2H. brs), $7.10 \sim 7.65(3H. m)$, $7.73 \sim 7.79(2H. m)$, $7.86 \sim 7.90(2H. m)$.

8.03~8.07(1H, m), 12.67(1H, brs)

実施例65

2-[N-(3,4-ジメトキシベンゾイル)アミノ]-4-[2-[3-(1-メチルチオウレイド)エチル]アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・<math>2 塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2. 79~2. 98(2H, m), 3. 57(3H, s), 3. 62~3. 73(2H, m),

3. 85(3H, s), 3. 86(3H, s), 5. $19\sim5$, 74(2H, m), 7. 12(1H, s),

7. $73 \sim 7.78(2\text{H.m})$, 7. 94(1H.s), 8. $19 \sim 8.29(1\text{H.m})$, 8. $92 \sim 9.08(1\text{H.m})$.

10. $02\sim10.31(1H, m)$, 12. $49\sim12.78(1H, m)$

実施例66

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[2-[3-(1, 2-ジメチル) チオウレイド] エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2.38(3H, s), 2.95(3H, s), 3.47~3.53(2H, m),

 $3.58 \sim 3.63(2H.m)$, 3.97(6H.s), 5.55(4H.brs), $6.96 \sim 6.99(1H.m)$,

7. 66 \sim 7. 74(4H. m)

実施例67

2-[N-(2, 3, 4-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3400, 3300, 1660$

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.82(6H, s), 3.24(2H, t), 3.58(2H, q), 3.82(3H, s).

3.89(3H, s), 3.99(3H, s), 6.01(2H, s), 7.03(1H, d), 7.65(1H, d),

7. 89(1H, s). 8. 44(1H, t), 9. 25(2H, brs), 11. 56(1H, s)

実施例68

2-[N-(2, 3, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ <math>] -4-[(2- ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI. m/z) : 348(M^+)$

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3306, 1667, 1607$

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.83(6H, s), 3.25(2H, t), 3.61(2H, q), 3.80(3H, s).

3.81(3H, s). 3.87(3H, s). 6.02(2H, s), 6.85(1H, d), 6.88(1H, d),

7. 92(1H, s). 8. 37(1H, t), 9. 00 \sim 9. 50(2H, br), 11. 98(1H, brs)

実施例69

2-[N-(2, 3, 6-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI, m/z) : 348(M^*)$

 $IR(KBr)cm^{-1}:3000, 1682, 1650$

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 2.82(6H, s), 3.23(2H, t), 3.61(2H, q), 3.72(3H, s),$

3.74(3H.s), 3.80(3H.s), 6.02(2H.s), 6.80(1H.d), 7.11(1H.d),

7. 87(1H. s). 8. 15(1H. t). 8. 80 \sim 10. 00(2H. br). 12. 51(1H. brs)

実施例70

2-[N-(2, 4, 6-hリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3400, 2360, 1670$

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2.84(6H.s), 3.25(2H.t), 3.61(2H.t), 3.76(6H.s).

3.83(3H.s). 6.01(2H.s). 6.30(2H.s), 7.82(1H.s), 8.13(1H.t),

9. 25(2H. brs). 12. 24(1H. s)

実施例71

2-[N-(3, 4, 5-h)] -1, 3-f -1

IR(KBr)cm⁻¹: 3300, 1670, 1590, 1550

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 2.31(6H, s). 2.58(2H, t). 3.46(2H, q). 3.76(3H, s).

3.89(6H.s). 6.58(2H.s). 7.49(2H.s). 7.81(1H.t). 7.85(1H.s)

実施例72

 $MS(FAB, m/z) : 421(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 1653, 1512, 1259, 1024

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 0.36~0.53(4H.m), 2.20(1H.ddd), 2.97(2H,t),

3.56(2H, q), 3.93(3H, s), 4.00(3H, s), 4.14(3H, s), 6.59(1H, s),

7.48(1H.t), 7.76(1H.s), 7.78(1H.s), 11.05(1H.s)

実施例73

2-[N-(2, 4, 5-h] メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-tert-ブチルアミノエチル) アミノカルボニル] <math>-1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.30(9H, s), 2.98~3.09(2H, m), 3.17(1H, s).

3.53~3.70(2H, m), 3.78(3H, s), 3.93(3H, s), 4.08(3H, s), 6.89(1H, s),

7. 50(1H, s). 7. 90(1H, s), 8. 49 \sim 8. 63(1H, m), 8. 82 \sim 9. 00(2H, m),

11.32(1H, s)

実施例74

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(3-ジイソプロピルアミノプロピル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 479(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3410. 1674. 1663. 1611. 1584. 1553. 1520

 $^{1}H-NMR(CDC \ell_{3}) \delta: 1.27\sim 1.34(12H, m), 2.00\sim 2.06(2H, m).$

 $3.06 \sim 3.10(2H. m)$. $3.29 \sim 3.36(2H. m)$. $3.56 \sim 3.62(2H. m)$. 3.78(3H. s).

3. 93(3H, s). 4. 07(3H, s), 6. 88(1H, s), 7. 49(1H, s), 7. 87(1H, s).

8. 47(1H. brs), 9. 92(2H, brs), 11. 33(1H. s)

実施例75

2-[N-(2, 4, 5-h] メトキシベンゾイル)アミノ] -4-[N-(2-ジェチルアミノェチル)-N-メチル] アミノカルボニル] <math>-1 , 3-チアゾール・マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3320, 1640, 1625

 $^{1}H-NMR(CDC \ell_{3}) \delta: 1.23(6H, t), 3.14(3H, s), 3.15(2H, q), 3.29(2H, t),$

3.76(3H, s), 3.77(4H, q), 3.92(3H, s), 4.03(3H, s), 6.02(2H, s),

6.86(1H.s), 7.49(1H.s), 7.65(1H.s), 9.50(2H.brs), 11.26(1H.s)

実施例76

2-[[N-メチル-N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ]-4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3300. 1655$

 1 H-NMR(CDC ℓ $_{3}$) δ : 2. 91(6H, s), 3. 33 \sim 3. 38(2H, m), 3. 55(3H, s),

3.81~3.99(2H, m), 3.84(3H, s), 3.88(3H, s), 3.96(3H, s), 6.16(2H, s),

6.55(1H.s), 6.95(1H.s), 7.83(1H.s), 8.12(1H.t), 12.50(2H.brs)

実施例77

2-[[N-メチル-N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3300, 1655, 1541$

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.37(6H, d), 1.41(6H, d), 3.25~3.35(2H, m).

3.52(3H. s), $3.58\sim3.68(2H. m)$, 3.85(3H. s), 3.86(3H. s).

3.83~3.89(2H.m), 3.97(3H.s), 6.26(2H.s), 6.56(1H.s), 6.91(1H.s),

7.82(1H.s), 8.88(1H.t), 10.70(1H.s)

実施例78

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジ-n-プロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 1663, 1611, 1550

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 0.91(6H, t), 1.65 \sim 1.80(4H, m), 3.00 \sim 3.10(4H, m),

- 3.20~3.25(2H, m), 3.60~3.70(2H, m), 3.79(3H, s), 3.93(3H, s).
- 4.08(3H, s), 6.89(1H, s), 7.50(1H, s), 7.91(1H, s), 8.69(1H, t),
- 10.55(2H, brs), 11.32(1H, s)

実施例79

2-[N-(2, 4, 5-hリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジ-n-プチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 493(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 1655, 1615, 1578, 1561

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 0.93 \sim 0.99(6H, m), 1.33 \sim 1.47(4H, m),

- 1.77~1.88(4H.m). 3.11~3.15(4H.m). 3.39~3.41(2H.m). 3.92(3H.s),
- 3.98(2H, brs), 3.99(3H, s), 4.21(3H, s), 6.58(1H, s), 7.71(1H, s),
- 8.06(1H,s), 8.93(1H,brs), 11.61(2H,brs), 11.76(1H,brs)

実施例80

 $2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソブチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩 <math>MS(FAB,m/z):493(MH^*)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3650, 1559, 1541, 1509

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 0.99~1.05(12H, m), 2.09~2.19(2H, m),

- 3.01~3.05(4H.m), 3.31(2H.brs), 3.69~3.71(2H.m), 3.79(3H.s),
- 3.93(3H.s), 4.07(3H.s), 6.89(1H.s), 7.50(1H.s), 7.94(1H.s),
- 8.78(1H.s). 9.55(1H.s), 11.31(1H.s)

実施例81

 $MS(FAB, m/z) : 545(MH^*)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 1657, 1611, 1543, 1518

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC }\ell_{3})\delta:1.05\sim1.80(20\text{H.m}),\ 2.57(2\text{H.brs}),$

2.77~2.82(2H.m), 3.36~3.43(2H.m), 3.93(3H.s), 3.99(3H.s),

4. 10(3H, s), 6. 59(1H, s), 7. 73(1H, s), 7. 73~7. 77(1H, m), 7. 79(1H, s),

11.06(1H.brs)

実施例82

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-(N-エチル-N-メチルアミノ) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール

 $MS(EI, m/z) : 422(M^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3318, 1650, 1609

 1 H-NMR(CDC ℓ $_{3}$) δ : 1.11(3H. t). 2.30(3H. s). 2.52(2H. q). 2.61(2H. t).

3.54(2H.q), 3.93(3H.s), 3.99(3H.s), 4.13(3H.s), 6.59(1H.s),

7.56(1H. brt). 7.75(1H. s), 7.78(1H. s), 11.05(1H. brs)

実施例83

2-[N-(2, 4, 5-h) メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[2-(N-4)] アミノカルボニル] -1 (-4) -

¹H-NMR(CDC ℓ ₃) δ : 0. 96(3H, t). 1. 02 \sim 1. 10(6H, m), 1. 43 \sim 1. 60(2H, m).

- 1.58~1.79(4H.m). 2.38~2.53(2H.m). 2.59~2.72(2H.m).
- 2.97~3.09(1H.m). 3.41~3.55(2H.m). 3.93(3H.s). 3.99(3H.s).
- 4.10(3H, s), 6.59(1H, s), 7.74(1H, s), 7.79(1H, s), 7.74~8.02(1H, m),
- 11.42(1H, s)

実施例84

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 0.91(3H. t). 1.05(6H. d). 1.33 \sim 1.47(4H. m).

- 1.83~2.02(2H.m). 2.45~2.51(2H.m). 2.63~2.68(2H.m).
- 3.01~3.06(1H.m). 3.44~3.49(2H.m), 3.93(3H.s), 3.99(3H.s).

4.16(3H.s). 6.59(1H.s). 7.74(1H.s), 7.79(1H.s). 7.72~7.79(1H.m), 9.86~9.98(2H.m), 11.07(1H.s)

実施例85

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -5-クロロ-1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

¹H-NMR(DMS0-d₆) δ : 1.30~1.37(12H, m), 3.10~3.28(2H, m),

3.53~3.89(4H.m). 3.78(3H,s), 3.93(3H,s), 4.07(3H,s), 6.88(1H,s),

7. 46(1H, s). 8. 67~8. 80(1H, m). 9. 76~9. 94(2H, m). 11. 42(1H, s)

実施例86

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta : 1.29 \sim 1.36(12\text{H.m}). 2.68(3\text{H,s}).$

- 3.16~3.24(2H.m), 3.52~3.61(4H.m), 3.78(3H.s), 3.92(3H.s),
- 4.08(3H, s). 6.88(1H, s), 7.50(1H, s), 8.54~8.63(1H, m),
- 9.58~9.70(2H.m), 11.16(1H.s)

実施例87

2-[N-(2, 4, 5-h)] $\sqrt{2}$ \sqrt

 $MS(FAB. m/z) : 425(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 1657, 1608, 1537, 1263, 1024

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2. 65(3H, s). 2. 87(2H, t). 3. 60(3H, s). 3. 65(2H, q).

3. 93(3H, s). 4. 00(3H, s), 4. 12(3H, s), 6. 59(1H, s), 7. 59(1H, t),

7.76(1H.s). 7.78(1H.s), 11.03(1H.s)

実施例88

2-[N-(2, 4, 5-hリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[2-(N-2-メトキシエチル-N-イソプロピルアミノ) エチル] アミノカルボニ

ル]-1,3-チアゾール・2塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 481(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 1655, 1610, 1549, 1271, 1228, 1016

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.28(6H, d), 3.22~3.35(4H, m), 3.29(3H, s),

3.67~3.74(5H, m), 3.78(3H, s), 3.93(3H, s), 4.08(3H, s), 6.89(1H, s).

7.50(1H.s). 7.92(1H.s). 8.72(1H.t). 9.96(2H.brs). 11.32(1H.s)

実施例89

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[2-[N-(2-ジメチルアミノエチル)-N-メチルアミノ] エチル] アミノカルボニル] <math>-1, 3-チアゾール・2マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3322, 1655

¹H-NMR(DMS0-d₆) δ : 2. 40(3H, s), 2. 76(6H, s), 2. 83~2. 95(2H, m).

3.15~3.20(2H.m), 3.43~3.46(4H.m), 3.50(4H.brs), 3.78(3H.s).

3. 93(3H, s), 4. 07(3H, s), 6. 12(4H, s), 6. 89(1H, s), 7. 50(1H, s),

7.84(1H.s), 8.29(1H.t), 11.26(1H.s)

実施例90

2-[N-(2, 4, 5-h] メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[2-[N-(3, 4-ジメトキシベンジル) -N-イソプロピルアミノ] エチル] アミノカルボニル] <math>-1, 3-チアゾール

IR(KBr)cm⁻¹: 3339, 1671, 1658, 1611

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 1.08(6H, d), 2.69(2H. t), 2.95 \sim 3.05(1H. m),

3.44(2H, q), 3.59(2H, s), 3.79(3H, s), 3.81(3H, s), 3.93(3H, s),

3.99(3H.s). 4.02(3H.s). 6.57(1H.s). 6.78(1H.d). 6.92(1H.dd).

6.98(1H.d), 7.74(1H.s), 7.74~7.79(1H.m), 7.79(1H.s), 11.09(1H.s)

実施例91

2-[N-(2, 4, 5-h) メトキシベンゾイル)アミノ]-4-[[2-[N-[2-(3, 4-ジメトキシフェニル) エチル] - N-イソプロピルアミノ] エチル] アミノカルボニル<math>]-1 、3-チアゾール・塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3450, 1675, 1600, 1609

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta : 1.32(6\text{H. t}), 3.07(2\text{H. t}), 3.11 \sim 3.40(4\text{H. m}).$

3.70~3.80(4H, m), 3.71(3H, s), 3.75(3H, s), 3.79(3H, s), 3.93(3H, s),

4.08(3H, s), 6.79 \sim 6.93(3H, m), 7.51(1H, s), 7.91(1H, s), 8.77(1H, t).

10.52(1H. brs), 11.34(1H.s)

実施例92

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.69(3H, t), 2.29(6H, s), 2.53(2H, t), 3.51(2H, q),

3.93(3H.s), 3.97(3H.s), 4.34(2H.q), 6.58(1H.s), 7.70(1H.brs),

7.74(1H.s), 7.77(1H.s), 11.37(1H.s)

実施例93

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 1.56(6H, d), 2.30(6H, s), 2.53(2H, t), 3.52(2H, q).

3. 93(3H, s). 3. 96(3H, s). 4. 75 \sim 4. 85(1H, m). 6. 59(1H, s). 7. 71(1H, brs).

7.74(1H.s), 7.75(1H.s), 11.54(1H.s)

実施例94

2-[N-(4,5-ジェトキシ-2-メトキシベンゾイル)アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・フマル酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3300, 2980, 2960, 2600, 2500, 1670, 1650, 1600

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.11(12\text{H.d}), 1.31(3\text{H.t}), 1.38(3\text{H.t}),$

2.75~2.85(2H.m), 3.18~3.35(2H.m), 3.35~3.45(2H.m), 3.80(2H.brs).

4.02(2H, q). 4.04(3H, s). 4.20(2H, q). 6.59(2H, s). 6.85(1H, s).

7.49(1H.s), 7.83(1H.s), 8.37(1H.brs), 11.29(1H.s)

実施例95

2 - [N - (2 - ベンジルオキシー 4, 5 - ジメトキシベンゾイル) アミノ]

-4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3ーチアゾール

IR(KBr)cm⁻¹: 3318, 1671, 1647, 1607

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC}\,\ell_{\,3})\,\delta$: 2. 32(6H, s), 2. 54(2H, t), 3. 55(2H, q), 3. 93(3H, s),

3. 94(3H, s). 5. 33(2H, s). 6. 65(1H, s). 7. 25(1H, brs). 7. 42~7. 57(5H, m).

7.72(1H, s), 7.78(1H, s), 11.19(1H, s)

実施例96

2-[N-(2-ヒドロキシ-4,5-ジメトキシベンゾイル)アミノ]-4-[(2-イソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・2 塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 409(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 2976, 1647, 1560, 1269, 1213

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.23(6\text{H.d}), 3.07(2\text{H.brs}), 3.33(1\text{H.dt}),$

3.55~3.62(2H.m), 3.77(3H.s), 3.81(3H.s), 6.89(1H.s), 7.50(1H.s),

7.90(1H,s), 8.64~8.70(3H.m), 11.80(1H,s), 12.02(2H.brs)

実施例97

2-[N-(2-ヒドロキシ-4, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4 -[[2-(N-メチル-N-イソプロピルアミノ) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

 $MS(FAB. m/z) : 423(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3010, 1662, 1551, 1292, 1213

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.24(6H, dd), 2.72(3H, d), 3.07\sim3.14(1H, m),$

3.26~3.33(1H.m), 3.58~3.65(3H.m), 3.77(3H.s), 3.81(3H.s),

6.88(1H.s). 7.50(1H.s). 7.90(1H.s). 8.71(1H.t). 9.80(1H.brs).

11.79(1H.s), 12.02(2H.brs)

実施例98

2-[N-(2-ヒドロキシ-3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4 -[[2-(N-エチル-N-イソプロピルアミノ) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2塩酸塩

 $MS(FAB. m/z) : 437(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3010, 1660, 1551, 1520, 1292, 1161

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.24\sim1.31(9H, m), 3.10\sim3.35(4H, m),$

 $3.59 \sim 3.67(3 \text{H. m})$, 3.77(3 H. s), 3.82(3 H. s), 6.84(1 H. s), 7.50(1 H. s),

7.90(1H.s). 8.72(1H.t). 9.56(1H.brs). 11.78(1H.s). 12.00(2H.brs)

実施例99

2-[N-(2-ヒドロキシ-4, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4 -[[2-(N-イソプロピル-N-n-プロピルアミノ) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2塩酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 451(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 2980, 1672, 1641, 1600, 1265, 1213

 1 H-NMR(DMS0-d₆) δ : 0.93(3H. t), 1.27(6H. d), 1.75(2H. dt).

2.98~3.16(3H.m), 3.23~3.30(1H.m), 3.62~3.66(3H.m), 3.77(3H.s),

3.81(3H, s). 6.91(1H, s). 7.49(1H, s). 7.90(1H, s). 8.76(1H, t).

9.85(1H. brs), 11.79(1H. s), 12.02(2H, brs)

実施例100

2-[N-(4-ヒドロキシー2, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4 -[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3386, 3291, 1647, 1607, 1527

 1 H-NMR(DMS0-d₆) δ : 2.83(6H, s), 3.24 \sim 3.33(4H, m), 3.50 \sim 3.61(2H, m),

3.80(3H, s), 3.97(3H, s), 6.01(2H, s), 6.74(1H, s), 7.53(1H, s),

7.87(1H.s), $8.50 \sim 8.70(1H.m)$, 10.30(1H.s), 11.16(1H.s)

実施例101

2-[N-(4-ヒドロキシ-2,5-ジメトキシベンゾイル)アミノ]-4-[(2-イソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・塩酸塩

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3308, 1674$

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.24(6H, d). 3.00~3.13(2H, m). 3.26~3.38(1H, m).

3.56~3.66(2H.m), 3.80(3H.s), 3.90~4.10(1H.m), 3.98(3H.s),

6. 78(1H. s). 7. 52(1H. s). 7. 89(1H. s). 8. 59(1H. t). 8. $70 \stackrel{\cdot}{\sim} 8.95(2H. br)$.

11.22(1H.s)

実施例102

2- [N-(4-ヒドロキシ-2, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] - 4

- [[2-(N-メチル-N-イソプロピルアミノ) エチル] アミノカルボニル]

- 1, 3-チアゾール・塩酸塩

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3200, 1684$

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.25(6H.dd), 2.71(3H.d), 3.01~3.16(1H.m),

 $3.22 \sim 3.36(1 \text{H.m})$, $3.51 \sim 3.78(3 \text{H.m})$, 3.80(3 H.s), 3.98(3 H.s).

 $3.80 \sim 4.00(1 \text{H. m})$, 6.78(1 H. s), 7.52(1 H. s), 7.89(1 H. s), 8.66(1 H. t),

10.20~10.30(1H.br), 11.22(1H.s)

実施例103

2-[N-(4-ヒドロキシ-2, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] - 4

- [[2-(N-エチル-N-イソプロピルアミノ) エチル] アミノカルボニル]

-1,3-チアゾール・塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3200, 1675

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.22 \sim 1.31(9H, m), 3.10 \sim 3.30(4H, m).

3. $60 \sim 3.75(3 \text{H. m})$. 3. 80(3 H. s), 3. 98(3 H. s), 6. 74(1 H. s). 7. 52(1 H. s).

7. 89(1H. s). 8. $60 \sim 8$. 70(1H. m). 9. $30 \sim 9$. 40(1H. br). 10. 30(1H. s).

11.18(1H, s)

実施例104 /

ール・マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3570, 3200, 1655, 1603, 1561

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta : 1.29(12\text{H.d}), 3.10\sim3.75(8\text{H.m}), 3.80(3\text{H.s}).$

3.97(3H.s). 6.03(2H.s). 6.74(1H.s). 7.52(1H.s). 7.89(1H.s).

8.56(1H.brs). 10.32(1H.s). 11.17(1H.s)

実施例105

2-[N-(4-ヒドロキシ-2, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4 -[[2-(N-イソプロピル-N-n-プロピルアミノ) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3200, 1686, 1665, 1617, 1553

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 0.93(3H, t). 1.27(3H, d). 1.28(3H, d).

- 1.73~1.82(2H, m), 3.00~3.17(4H, m), 3.20~3.35(1H, m),
- 3.57~3.78(2H.m), 3.80(3H.s), 3.98(3H.s), 6.00~6.30(2H.br),
- 6.79(1H.s), 7.52(1H.s), 7.89(1H.s), 8.70(1H.t), 10.20(1H.brs),
- 11.22(1H, s)

実施例106

2-[N-(5-ヒドロキシ-2, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4 -[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3650, 3200, 1663, 1541

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.30(12H.d), 3.19(2H.brs), 3.33(2H.brs).

- 3.56(2H. brs), 3.68(2H. brs), 3.92(3H.s), 4.04(3H.s), 6.02(2H.s),
- 6.84(1H.s). 7.42(1H.s). 7.88(1H.s). 8.55(1H.brs). 9.15(1H.s).
- 11.22(1H.s)

実施例107

2-[N-(4,5-ジヒドロキシ-2-メトキシベンゾイル) アミノ] -4 -[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・塩酸塩

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3400, 1655, 1607$

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.31(6\text{H}, d), 1.34(6\text{H}, d), 3.15\sim3.18(2\text{H}, m).$

- 3.60~3.75(4H.m). 3.96(3H.s). 6.69(1H.s). 7.44(1H.s). 7.85(1H.d).
- 8.66(1H.t). 9.20(1H.s). 9.70(1H.brs), 10.10(1H.s). 11.18(1H.s)

実施例108

2 - [N-(2, 4-ジヒドロキシ-5-メトキシベンゾイル) アミノ] - 4

-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・2塩酸塩

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.46(12H, d), 1.84 \sim 1.89(2H, m), 3.21 \sim 3.27(2H, m),

3.65~3.78(2H.m), 3.92~3.98(2H.m), 3.94(3H.s), 6.58(1H.s),

7.54(1H.s), 7.80(1H.s), 8.97 \sim 9.05(1H.m), 10.79 \sim 10.92(2H.m),

11.45(1H, s)

実施例109

2-[N-(2-アセチルオキシー4,5-ジメトキシベンゾイル)アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・塩酸塩

実施例38で得た2-[N-(4,5-i)メトキシー2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-i)イソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・塩酸塩3.7gを無水酢酸10.5元に懸濁し、90℃で3時間 攪拌した。反応液を放冷し、トルエン100元を加え析出した結晶を慮取した後、乾燥して標記化合物3.3gを得た。収率91%。

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.31(6\text{H}, d), 1.35(6\text{H}, d), 3.19(2\text{H}, brs),$

3.59~3.69(4H, m), 3.83(3H, s), 3.87(3H, s), 6.91(1H, s), 7.42(1H, s),

7.91(1H.s). 8.44(1H.t). 10.07(1H.brs). 12.49(1H.s)

実施例110

2-[N-(2-クロロ-4, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2塩酸塩

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2.27(6H, s), 2.52 \sim 2.57(2H, m), 3.51 \sim 3.55(2H, m),

3.94(3H.s). 3.96(3H.s). 6.93(1H.s). 7.53(1H.s). 7.55(1H.s).

7.79(1H.s). 10.50(3H.brs)

実施例111

2-[N-(2-クロロ-4, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2 塩酸塩

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) $\delta: 1.44 \sim 1.53(12 \text{H, m}), 3.39 \sim 3.50(2 \text{H, m}),$

- 3.48~3.82(4H.m), 3.71~3.93(2H.m), 3.95(3H.s), 4.02(3H.s),
- 6.90~7.02(1H.m), 6.96(1H.s), 7.57(1H.s), 8.38(1H.s),
- 9.60~9.75(1H.m). 10.10 ~10.37(1H.m). 13.46~13.68(1H.m)

実施例112

2-[N-(2-プロモー4, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2 塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3250, 1690, 1597, 1559

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ: 1.31(6H.d), 1.35(6H.d), 3.17(2H.brs),

3.50~3.70(4H.m), 3.81(3H.s), 3.85(3H.s), 7.24(1H.s), 7.26(1H.s).

7. 95(1H. s). 8. 44(1H. t). 10. 19(2H. brs). 12. 72(1H. brs)

実施例113

 $MS(FAB, m/z) : 480(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 1549, 1523, 1294, 1059

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC}\,\ell_{\,3})\,\delta$: 0.98(12H.d), 2.62(2H,t), 2.99(2H.dt),

3.29(2H.q). 3.97(3H.s). 4.02(3H.s). 6.99(1H.s). 7.36(1H.brs).

7.63(1H.s), 7.74(1H.s)

実施例114

2-[N-(2-アミノー4, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2 塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆)∂: 1.30~1.37(12H.m), 3.18(2H.brs),

3.60~3.69(4H.m), 3.80(3H.s), 3.81(3H,s), 4.25~5.75(4H.m).

6.82(1H.s), 7.52(1H.s), 7.93(1H.s), 8.50(1H.t), 10.15(1H.s)

実施例115

2-[N-(4,5-ジメトキシー2-フルオロベンゾイル)アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(FAB, m/z) : 453(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 1662, 1545, 1354, 1273

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.29(12H, d), 3.19(2H, brs), 3.55(2H, brs),

3.67(2H, brs). 3.82(3H, s), 3.86(3H, s), 6.02(2H, s), 7.07(1H, d),

7.31(1H.d), 7.92(1H.s), 8.39(1H.brs), 8.56(2H.brs), 12.11(1H.s)

実施例116

2-[N-(4-r)]-2, 5-ジメトキシベンゾイル) アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル]-1, <math>3-チァゾール・フマル酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.07~1.12(12H.m). 2.72 ~2.76(2H.m).

 $3.17 \sim 3.22(2H, m)$, $3.31 \sim 3.42(2H, m)$, 3.80(3H, s), 3.95(2H, s),

4.01(3H.s). 5.95(1H.s). 6.59(2H.s). 6.78(1H.s). 7.39(1H.d).

7.77(1H.d). 8.31~8.33(1H.m). 8.81(1H.s). 11.14(1H.s)

実施例117

2-[N-(2,5-iyk)++y-4-ixk] アミノベンゾイル) アミノ] -4-[(2-iyk) プロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-f アゾール

 $^{1}H-NMR(CDC \ell_{3}) \delta: 1.08(12H, d), 1.61(1H, s), 2.67\sim2.72(2H, m),$

3.05~3.12(2H, m), 3.40~3.43(2H, m), 3.95(3H, s), 4.10(3H, s),

7.75(1H, s). 7.82(1H, s), 8.08(1H, s), 8.38(1H, s), 8.55(1H, s),

11.18(1H.s)

実施例118

2-[N-(4-rセチルアミノ-2,5-ジメトキシベンゾイル)rミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)rミノカルボニル]-1,3-チアゾール・塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.33~1.37(12H, m). 2.18(3H, s). 3.15~3.17(2H, m).

3.56~3.70(4H.m). 3.89(3H.s). 3.98(3H.s). 4.90~5.20(2H.m), 7.55(1H,s). 7.91(1H,s). 8.22(1H.s). 8.65~8.73(1H.m). 9.50(1H.s). 10.03(1H,s). 11.42(1H.s)

実施例119

2-[N-(2,5-ジメトキシ-4-ニトロベンゾイル)アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・塩酸塩

¹H-NMR(CDC ℓ_3) $\delta: 1.42 \sim 1.54(12\text{H.m}), 1.57(2\text{H.s}), 3.20 \sim 3.22(2\text{H.m}),$

3. $61 \sim 3.64(2H. m)$, 3. $92 \sim 4.01(2H. m)$, 4. 01(3H. s), 4. 23(3H. s),

7.55(1H, s), 7.86(1H, s), 8.06(1H, s), 9.10 \sim 9.20(1H, m),

11.20~11.30(1H, m), 11.46(1H, s)

実施例120

2-[N-(4-プロモー2,5-ジメトキシベンゾイル)アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・塩酸塩

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.43(6H, d). 1.53(6H, d), 3.15~3.30(2H, m),

3.50~3.65(2H, m). 3.90~4.05(2H, m). 3.94(3H, s). 4.17(3H, s).

7.29(1H.s), 7.81(1H.s), 7.82(1H.s), 9.07(1H.brs), 11.25(1H.brs),

11.40(1H, s)

実施例121

2-[N-(4-プロモー2-ヒドロキシー5-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3} +5%-CD₃OD) δ : 1.40~1.50(12H.m). 3.28(2H.t).

 $3.37\sim3.75(2H, m)$, 3.88(2H, t), 3.95(3H, s), 7.37(1H, s), 7.66(1H, s), 7.84(1H, s)

実施例122

ル・塩酸塩

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.43(6H. d). 1.52(6H. d). 3.20(2H. brs),

3.57~3.64(2H, m), 3.90~4.00(2H, m), 4.21(3H, s), 7.17(1H, s),

7.82(1H.s), 8.35(1H.s), 9.10(1H.brs), 11.21(1H.s)

実施例123

2-[N-(4,5-ジクロロ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4 -[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・塩酸塩

¹H-NMR(CDC ℓ₃) δ: 1.45(6H.d). 1.53(6H.d). 3.32(2H.brs). 3.66(2H.brs). 3.96(2H.brs). 7.30(1H.s). 7.82(1H.s). 8.22(1H.s). 8.97(1H.brs). 10.49(1H.brs)

実施例124

Ţ,

2-[N-(4-r)]-5-0000-2-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジメチルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3400, 3350, 3220, 1655, 1601

¹H-NMR(CDCℓ₃, 測定検体はfreebase体)δ: 2.30(6H.s), 2.53(2H.t),

3.53(2H, q), 4.07(3H, s), 4.59(2H, brs), 6.35(1H, s), 7.73(1H, s).

7.45(1H, brs), 8.19(1H.s), 10.79(1H.s)

実施例125

2-[N-(4-r)]-5-000-2-3+キシベンゾイル) アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル]-1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.32 \sim 1.37(12H, m). 3.10 \sim 3.25(2H, m).

3.60~3.75(4H.m). 3.98(3H.s). 4.77(3H.brs). 6.61(1H.s). 7.80(1H.s).

7.84(1H, s). 8.70(1H. t), 10.20(1H, s), 11.03(1H, s)

実施例126

- チアゾール・塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.32(6H, d), 1.35(6H, d), 2.19(3H, s), 3.17(2H, brs),

3. 29(2H, brs). 3. $50\sim3$. 75(2H, m). 3. 96(3H, s). 7. 84(1H, s). 7. 91(1H, s).

7. 92(1H. s), 8. 61(1H. brs), 9. 65(1H. s), 10. 01(1H. brs), 11. 62(1H. s)

実施例127

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[(2-[(2-frゾリジニデン) イミノ] エチル] アミノカルボニル] <math>-1, 3-fアゾール

 $MS(FAB, m/z) : 466(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3432, 3289, 1669, 1609, 1545, 1516

¹H-NMR(CDC ℓ_3) $\delta: 3.34 \sim 3.39(2H, m), 3.57 \sim 3.61(2H, m),$

3.64~3.76(2H.m), 3.89(3H.s), 3.92~4.07(5H.m), 4.15(3H.s).

6. 60(1H. s). $7.76 \sim 7.81(3H. m)$

実施例128

IR(KBr)cm⁻¹: 3537. 3424. 3308, 1653, 1611, 1541, 1518

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC }\ell_{3})\ \delta: 3.73\sim3.79(2\text{H, m}),\ 3.92(3\text{H, s}),\ 3.99(3\text{H, s}),$

4.13(3H, s), 4.21~4.25(2H, m), 6.59(1H, s), 6.98~6.99(1H, m),

7.31(1H. brs). 7.53(1H. s), 7.77~7.79(2H. m). 11.01(1H. s)

実施例129

2-[N-(4-r)] クロール アミノー 2-E ドロキシー 5-y トキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 0.91~1.30(2H, m), 2.48~2.51(2H, m),

2.55~2.82(2H.m). 2.98~3.38(4H.m), 3.76(3H.s). 5.74(1H.s),

6.57(1H, s), 7.33(1H, s), 7.66 \sim 7.69(1H, m), 8.03 \sim 8.50(1H, m),

8.58~8.61(1H.m)

実施例130

2-[N-(4-ホルミルアミノ-2-ヒドロキシ-5-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] <math>-1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

¹H-NMR(DMS0-d₆) δ : 1.25 \sim 1.36(12H.m), 3.09 \sim 3.22(2H.m),

- 3. $41 \sim 3.56(2H, m)$, 3. 56(1H, s), 3. $51 \sim 3.77(2H, m)$, 3. 88(3H, s),
- 7.57(1H.s). 7.89(1H.s), 8.22(1H.s), 8.38(1H.s), 8.60 \sim 8.72(1H.m),
- 9.37~9.51(1H.m), 10.02(1H,s)

実施例131

2-[N-(2-メトキシー4-メチルー5-ニトロベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.30 \sim 1.36(12H, m), 2.67(2H, s), 3.17(2H, s),

- 3.57(3H, s). 3.55 \sim 3.71(2H, m), 4.05(3H, s), 7.37(1H, s), 7.94(1H, s),
- 8.42(1H.s). 8.50~8.61(1H.m). 9.76~9.89(1H.m). 12.03(1H.s)

実施例132

2-[N-(2,4-ジメトキシ-5-ニトロベンゾイル)アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・塩酸塩

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta : 1.30 \sim 1.36(12\text{H.m}), 3.14 \sim 3.22(2\text{H.m}),$

- $3.40 \sim 3.71(4H, m)$, 4.09(3H, s), 4.13(3H, s), 7.00(1H, s), 7.92(1H, s),
- 8.42(1H.s). 8.55~8.64(1H.m). 9.79~9.88(1H.m). 11.76(1H.s)

実施例133

2-[N-(5-アミノー2, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.30\sim1.36(12\text{H.m}), 3.16(2\text{H.s}), 3.29\sim3.42(4\text{H.m}).$

- 3.52~3.73(2H.m), 4.05(3H,s), 4.11(3H.s), 7.01(1H.s), 7.91(1H.s),
- 7. 97(1H. s). 8. 62~8. 71(1H. m). 9. 77~9. 89(2H. m). 11. 43(1H. s)

実施例134

2-[N-(5-ホルミルアミノ-2, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

 $^{1}\text{H-NMR}(DMS0-d_{6}) \delta : 1.30\sim 1.36(12\text{H.m}), 3.10\sim 3.23(2\text{H.m}).$

- 3.54~3.75(4H.m), 4.01(3H.s), 4.08(3H.s), 6.92(1H.s), 7.89(1H.s),
- 8.28(1H.s). 8.64~8.68(1H.m). 8.72(1H.s). 9.70(1H.s).
- 9.69~9.80(1H,m), 11.35(1H,s)

実施例135

2-[N-(5-rセチルアミノ-2, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール

¹H-NMR(CDC ℓ_3) $\delta: 1.02 \sim 1.14(12 \text{H.m})$. 2.19(3H.s). 2.62 \sim 2.78(2H.m).

- 3.01~3.18(2H, m), 3.37~3.49(2H, m), 3.98(3H, s), 4.09(3H, s).
- 6.54(1H,s), 7.40(1H,s), 7.61~7.72(2H,m), 9.04(1H,s), 10.89(1H,s) 実施例 1 3 6

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC}\,\ell_{3})\,\delta:1.30\sim1.36(12\text{H.m}),\ 3.19(2\text{H.brs}),\ 3.54(1\text{H.d}),$

- 3.60~3.70(4H, m), 4.04(3H, s), 4.30(1H, brs), 7.92(1H, s),
- 8.33~8.37(1H.m), 8.47(1H.brs), 8.67~8.71(1H.m), 9.91(1H.brs) 実施例 1 3 7

2-[N-(3-r)]-4-yトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-y)] アミノプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-y でした。 2 版塩

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.30\sim 1.36(12\text{H}, m), 3.19(2\text{H}, brs).$

- 3.60~3.75(4H.m), 3.94(3H.s), 4.70(3H.brs), 7.17(1H.d), 7.76(1H.s),
- 7.86(1H.d), 7.91(1H.s), 8.41(1H.t), 9.94(1H.brs), 12.60(1H.s)

実施例138

2-[N-(3,-ホルミルアミノ-4-メトキシベンゾイル) アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル]-1, <math>3-チアゾール

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 0.98~1.05(12H.m), 2.49~2.51(2H.m), 2.99(2H.brs),

3.20~3.40(2H, m), 3.95(3H, s), 7.21(1H, d), 7.75(1H, s), 7.78(1H, s),

7.91(1H. dd). 8.35(1H. d). 8.85(1H. d). 9.81(1H. s). 12.52(1H. brs)

実施例139

2-[N-(3-アセチルアミノ-4-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.30\sim 1.36(12\text{H.m}), 2.12(3\text{H.s}), 3.17(2\text{H.brs}),$

3.60~3.75(4H, m), 3.93(3H, s), 7.21(1H, d), 7.89~7.93(1H, m).

7.90(1H.s), 8.41(1H.t), 8.66(1H.s), 9.31(1H.s), 9.74(1H.brs),

12.60(1H.s)

実施例140

2-[N-(3-メトキシー4-ニトロベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, <math>3-チアゾール・塩酸塩

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta$: 1.32(12H, brs), 3.19(2H, brs), 3.64(4H, brs),

4.04(3H,s), 7.72(1H,d), 7.98~8.05(2H,m), 8.40(1H,s), 9.70(1H,brs),

13.15(2H. brs)

実施例141

2-[N-(4-アミノー3-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・2塩酸塩

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6})\delta: 1.30\sim 1.37(12\text{H.m}). 3.17(2\text{H.brs}). 3.60\sim 3.90(4\text{H.m}).$

3.90(3H.s). 5.63(3H.brs). 6.91(1H.d). 7.61(1H.d). 7.67(1H.s).

7.89(1H, s). 8.44(1H. brs). 10.15(1H. brs). 12.40(1H. brs)

実施例142

2-[N-(4-ホルミルアミノ-3-メトキシベンゾイル) アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル]-1, 3-チアゾール・フマル酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.01~1.08(12H, m), 2.61(2H, t), 3.00~3.20(2H, m),

- 3.29(2H.q), 3.40(2H.brs), 3.97(3H.s), 6.58(1H.s), 7.74(1H.d),
- 7.80(1H, d), 7.82(1H, s), 7.95(1H, t), 8.37(1H, d), 8.38(1H, s),
- 9.98(1H.s)

実施例143

2-[N-(4-rセチルアミノ-3-メトキシベンゾイル) アミノ] -4- [(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.30~1.37(12H, m), 2.15(3H, s), 3.19(2H, brs).

- 3.47(1H. brs), 3.55~3.70(4H.m), 3.96(3H.s), 7.58(1H.d), 7.69(1H.d),
- 7.86(1H.s), 8.24(1H.d), 8.43(1H.t), 9.37(1H.s), 9.96(1H.brs)

実施例144

- - ¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.07(12H, d), 2.67~2.71(2H, m),
 - 3.03~3.13(2H, m). 3.37~3.44(2H, m). 4.04(3H, s). 4.21(2H, s).
 - 6.24~6.26(1H.m), 6.38~6.42(1H.m), 7.67~7.76(1H.m), 7.69(1H.s).
 - 8.07~8.11(1H.m), 10.90(1H,s)

実施例145

 $2-[N-(4-\pi n) = N-(2-\pi n) = N-(4-\pi n) =$

 1 H-NMR(CDC ℓ_{3}) δ : 1.08(12H.d), 2.68 \sim 2.73(2H.m).

- 3.03~3.14(2H, m), 3.36~3.45(2H, m), 4.13(3H, s), 6.86~6.90(1H, m),
- 7.69~7.74(3H.m). 8.01(1H.s). 8.24~8.29(1H.m). 8.48(1H.s).

11.02(1H, s)

実施例146

2-[N-(4-rセチルアミノ-2-メトキシベンゾイル) アミノ]-4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル]-1, 3-チアゾール・2 塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.24~1.46(12H, m), 2.11(3H, s), 3.17(2H, s),

 $3.57\sim4.03(6H, m)$, 3.99(3H, s), $7.29\sim7.33(1H, m)$, 7.68(1H, s),

7. 87 \sim 7. 90(2H. m), 8. 60 \sim 8. 65(1H. m), 9. 67(2H. s), 10. 45(1H. s),

11.36(1H, s)

実施例147

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[1-(4-ジメチルアミノ) ピペリジニル] カルボニルー1, <math>3-チアゾール

 $MS(FAB, m/z) : 419(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 1655, 1601, 1549, 1516, 1269

¹H-NMR(CDC ℓ ₃) δ : 1.41~1.56(2H.m), 1.75~1.95(2H.m), 2.30(6H.s),

2.38~2.47(1H.m), 2.60~3.15(2H.m), 3.96(3H.s), 3.97(3H.s).

4.25~4.70(2H.m). 6.96(1H.d). 7.43(1H.s). 7.48~7.56(2H.m),

9.60(1H.brs)

実施例148

2-[N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[1-(4-メチルピペラジニル)] カルボニルー1, <math>3-チァゾール

IR(KBr)cm⁻¹: 3084, 1655, 1601, 1547

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2.30(3H, s), 2.40(4H, brs), 3.74(4H, brs),

3.95(3H.s), 3.96(3H.s), 6.94(1H.d), 7.47(1H.s), 7.51(1H.dd),

7.56(1H, d). 10.00(1H, brs)

実施例149

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] -4-[[(2-ジメチルアミノ-1-メチル) エチル] アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

 $MS(EI, m/z) : 422(M^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3289, 1711, 1665, 1610

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.22(3H, d), 2.81(6H, s), 3.08 \sim 3.40(2H, m),

3. 79(3H. s). 3. 93(3H, s). 4. 08(3H, s). 4. 44 \sim 4. 48(1H. m). 6. 01(2H. s).

6.88(1H, s), 7.51(1H, s), 7.89(1H, s), 8.33(1H, d), 8.70~9.50(1H, br),

11.24(1H, s)

実施例150

 $MS(FAB, m/z) : 456(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3335, 1659, 1640, 1609, 1516

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 2.95(6H, s). 3.93(3H, s). 4.00(3H, s). 4.17(3H, s).

6.61(1H, s), 6.76(2H, d), 7.58(2H, d), 7.83(1H, s), 7.84(1H, s),

8.87(1H. brs), 11.06(1H. brs)

実施例151

 $MS(FAB, m/z) : 435(MH^+)$

IR(KBr)cm⁻¹: 3519, 3357, 1655, 1611, 1538

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.61~1.75(2H.m), 2.03~2.24(5H.m), 2.34(3H,s),

2.87~2.92(2H.m), 3.93(3H.s), 3.99(3H.s), 4.15(3H.s), 6.60(1H.s),

7.08(1H. brd), 7.76(1H. s), 7.78(1H. s), 11.03(1H. brs)

実施例152

2-[N-(2, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-[[2-(1-メチルピペリジニル)] メチル] アミノカルボニル] -1, 3-チァゾール・2 塩酸塩

 $MS(FAB. m/z) : 449(MH^{+})$

IR(KBr)cm⁻¹: 3185, 1665, 1607, 1551

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6})\delta:1.79\sim1.98(6\text{H}.\text{m}), 2.80\sim2.83(3\text{H}.\text{m}),$

3.05~3.55(4H.m), 3.79(3H.s), 3.93(3H.s), 4.10(3H.d), 4.42(1H.brs).

6.88(1H, s), 7.50(1H, d), 7.89(1H, d), 8.39(0.5H, d), 8.69(0.5H, d),

10.98(0.5H, brs), 11.30(0.5H, brs), 11.38(2H, brs)

実施例153

2-[N-(4,5-ジメトキシ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4 -[(2-ジイソプロピルアミノエチル) オキシカルボニル] -1,3-チアゾール・塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3185, 1665, 1607, 1551

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.23\sim1.42(12H, m). 3.28\sim3.48(2H, m),$

3.65~3.71(2H, m), 3.78(3H, s), 3.82(3H, s), 4.52~4.63(2H, m),

6.70(1H.s). 7.60(1H.s). 8.18(1H.s). 9.84(1H.s). 11.91~11.98(1H.m).

12. 28(1H, s)

実施例154

2-[N-(2-メトキシ-3, 4-メチリデンジオキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・マレイン酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3250, 1653, 1541

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.30(12H, d), 3.10~3.25(2H, m), 3.50~3.72(4H, m),

3.99(3H.s). 6.03(2H.s). 6.13(2H.s). 7.09(1H.s). 7.41(1H.s).

7.89(1H, s). 8.52(1H, brs). 8.60(2H, brs). 11.34(1H, s)

実施例155

2-[N-[2-(2-ジメチルアミノエチルアミノ)-4,5-ジメトキシベンゾイル]アミノ]-4-[(2-ジメチルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・3塩酸塩

IR(KBr)cm⁻¹: 3030, 1655, 1560, 1538

¹H-NMR(DMS0-d₆) δ : 2.70~2.90(12H, m). 3.20~3.30(4H, m).

3.60~3.75(4H.m), 3.78(3H.s), 3.91(3H.s), 6.10(3H.brs), 6.46(1H.s).

7.53(1H.s). 7.93(1H.s). 8.32(1H.t), 10.40(1H.brs). 10.90(1H.brs)

実施例156

2- [N-(3-ニトロベンゾイル) アミノ] -4- [(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ: 1.31(6H.d). 1.34(6H.d). 3.20(2H.brs).

- 3.60~3.68(4H.m), 7.88(1H.dd), 7.99(1H.s), 8.48~8.52(2H.m),
- 8.94(1H, dd), 9.63(1H, s), 13.21(1H, s)

実施例157

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 0.98(12\text{H.d}), 2.51(2\text{H.brs}), 2.99(2\text{H.brs}),$

3. $20 \sim 3.40(2\text{H.m})$, 5. 37(2H.s), 6. $78 \sim 6.82(1\text{H.m})$, 7. $14 \sim 7.22(3\text{H.m})$,

7.78(1H.s), 7.82(1H.brs), 12.43(1H.s)

実施例158

 $2-[N-(3-\pi n)] + N-(3-\pi n) =

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta : 0.99(12\text{H.d}), 2.56(2\text{H.brs}), 3.00(2\text{H.brs}),$

- 3.15~3.35(2H.m). 7.50(1H.d). 7.70~7.91(4H.m). 8.25(1H.s).
- 8.34(1H.s), 10.40(1H.brs), 12.70(1H.brs)

実施例159

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}) \delta : 1.30(6\text{H.d}), 1.33(6\text{H.d}), 2.09(3\text{H.s}),$

3. 10~3. 25(2H. m), 3. 60~3. 75(4H, m), 7. 47(1H. dd), 7. 73~7. 80(2H, m),

7. 93(1H, s), 8. 42(1H, t), 9. 48(1H, brs), 10. 22(1H, s), 12. 71(1H, s)

実施例160

2- [N-(4-ニトロベンゾイル) アミノ] -4- [(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・塩酸塩

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.23~1.41(12H, m). 3.20(2H, s). 3.51~3.74(4H, m).

8. 00(1H. s), 8. $26 \sim 8.51(5H. m)$, 9. $53 \sim 9.76(1H. m)$, 13. 17(1H. s)

実施例 1 6 1

2-[N-(4-アミノベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール・<math>2塩酸塩

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{5}) \delta : 1.25\sim1.47(12\text{H,m}), 2.89(2\text{H.s}), 3.42\sim3.75(4\text{H,m}),$

4.90~5.98(4H, m), 6.87~6.94(2H, m), 7.89(1H, s), 7.89~7.98(2H, m),

8. 41~8. 63(1H. m), 10. 13(2H. s), 12. 43(1H. s)

実施例162

2-[N-(4-ホルミルアミノベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 0.99(6H, d), 1.01(6H, d), 2.15~2.30(2H, m),

- 2.54(2H. brs), 2.99(2H. brs), 7.74(1H. d), 7.84(1H. brs), 7.89(2H. s),
- 8.06~8.09(2H.m), 8.36(1H.d), 10.54(1H.s), 12.57(1H.brs)

実施例163

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 0.99(6H.d), 1.03(6H.d), 2.09(3H.s), 2.51(2H.brs),

- 2. 99(2H. brs). 3. 15~3. 30(2H. m). 7. 73(1H. d). 7. 79(2H. s). 7. 84(1H. brs).
- 8.03~8.07(2H.m), 10.28(1H.s), 12.53(1H.brs)

実施例164

¹H-NMR(DMSO-d₅) δ : 1.08(6H.d), 1.10(6H.d), 2.50~2.54(2H.m),

- $2.93\sim3.02(2H.m)$, $3.10\sim3.25(2H.m)$, 3.75(3H.s), 6.28(1H.s),
- 7.37(1H.s). 7.98(1H.s). 8.04(1H.t). 8.09(1H.s). 8.17(1H.s).
- 8.77(1H.s), 9.17(1H.s)

実施例165

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.20(12H, d), 3.05~3.25(2H, m), 3.30~3.50(2H, m),

3.61(2H, brs), 3.70(3H, s), 4.35(1H, brs), 6.66(1H, s), 7.29(1H, s),

7.82(1H, s), 8.66(1H, t), 9.43(2H, brs), 11.75(1H, brs)

実施例166

2-[N-(5-アセチルアミノ-2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-ジイソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] <math>-1, 3-チアゾール・塩酸塩

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 1.30(6H, d), 1.32(6H, d), 2.06(3H, s), 3.17(2H, brs).

3.50~3.75(4H.m), 3.87(3H.s), 6.83(1H.s), 7.88(1H.s), 8.42(1H.s),

8.70(1H.t), 9.15(1H.s), 9.22(1H.brs), 11.60(1H.brs), 12.15(1H.brs) 実施例 1 6 7

2-[N-(4, 5-9)メトキシー2-Eドロキシベンゾイル) -N-メチルアミノ] -4-[(2-9)イソプロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-チアゾール

 1 H-NMR(CDC ℓ $_{3}$) δ : 1.26 \sim 1.62(12H, m), 3.14 \sim 3.22(2H, m),

3.44~3.69(4H.m), 3.85(3H.s), 3.92(3H.s), 4.04(3H.s),

 $6.58 \sim 6.62(1 \text{H. m})$, 6.93(1 H. s), 7.83(1 H. s), 9.29(1 H. s),

11.15~11.41(1H, m)

実施例168

2-[N-(4,5-ジメトキシ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4 -[N-(2-ジイソプロピルアミノエチル) -N-メチル] アミノカルボニル] -1,3-チアゾール・マレイン酸塩

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6})\delta: 1.20\sim 1.40(12\text{H.m}). 2.50(3\text{H.s}). 3.26(2\text{H.brs}).$

3.40(2H. brs), 3.60~3.75(4H.m), 3.77(3H.s), 3.83(3H.s), 6.62(2H.s),

7.51(1H.s). 7.56(1H.s), 7.71(1H.brs), 8.70(1H.brs). 12.10(1H.brs) 実施例 1 6 9

2-[N-(2,5-ジヒドロキシ-4-メトキシベンゾイル)アミノ]-4 -[(2-ジイソプロピルアミノエチル)アミノカルボニル]-1,3-チアゾール・2 塩酸塩

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3325, 1665, 1609, 1559$

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta: 1.31(6H, d), 1.34(6H, d), 3.15(2H, brs),$

3.50~3.70(4H.m), 3.77(3H.s), 6.00(2H.brs), 6.77(1H.s), 7.47(1H.s),

7.87(1H.s). 8.71(1H.brs), 9.74(1H.brs), 11.50~11.80(2H.m)

実施例170

¹H-NMR(CDC ℓ_3) δ : 1.08(12H, d), 2.63 \sim 2.76(2H, m),

2.98~3.18(2H, m), 3.39~3.53(2H, m), 4.25(3H, s), 7.72(1H, s),

7.81(1H.s), 7.94 \sim 7.97(1H.m), 8.01 \sim 8.04(1H.m), 8.50 \sim 8.53(1H.m).

10.95(1H, s)

実施例 1 7 1

2-[N-(5-2)-4-x) アミノー 2-x トキシベンゾイル) アミノ] -4-[(2-y) プロピルアミノエチル) アミノカルボニル] -1, 3-x

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 1.00-1.20(12\text{H.m}). 2.93(2\text{H.brs}),$

3.20~3.50(4H.m), 3.97(3H.s), 7.88(1H.s), 7.90(1H.s), 8.25(1H.s),

8.35(1H.brs), 8.47(1H.s), 10.18(1H.s), 11.62(1H.s)

実施例172

 $^{1}\text{H-NMR}(DMSO-d_{6}) \delta : 2.55(6\text{H, s}), 3.24~3.29(2\text{H, m}), 3.56-3.71(2\text{H, m}).$

7.87(1H.s). 8.03(1H.s). 8.42(1H.s). 8.47-8.53(2H.m). 8.94(1H.dd).

10.30(2H, brs)

参考例1~6及び実施例1~172で得られた化合物の構造式及び融点を次の表に示す。

表1

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{R}^{4} \xrightarrow{\mathbb{R}^{5}} \mathbb{R}^{5}$$

参考例	R ¹	R ²	R3	R ⁴	R ⁵	D ·	融 点(℃)
1 2 3 4 6	3-MeO 2-MeO 2-MeO 3-MeO 2-OH	4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO	H 5-MeO 5-MeO H 5-MeO	H H Me H	H H H H	OEt OEt OH OEt OEt	132-134 229. 0-231. 0 243. 0-245. 0 211. 0-213. 0 (酢酸塩)

参考例5

融点:85.7-86.7℃

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{R}^{10} \times \mathbb{R}^{1$$

実施例	R ¹	R ²	R3	R4	R ⁵	R ¹	o m	RII	融点(℃)
1 2 3 4	3-MeO 3-MeO 3-MeO 3-MeO	4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO	H H H	Me H H H	H H H	H H H	2 2 2 2	NMe ₂ NH ₂ NMe ₂	196-197(マレイン酸塩、分解) 272-273(塩酸塩) 188-190(マレイン酸塩) 220(2塩酸塩、分解)
5 6	3-Me0 3-Me0	4-Me0 4-Me0	H	H	H	H	2 2	NEt ₂ Pr-i	176. 5-177. 3 154-155(マレイン酸塩)
7 8 9 10 11	3-Me0 2-Me0 2-Me0 2-Me0 2-Me0	4-Me0 4-Me0 4-Me0 4-Me0 4-Me0	H H 5-MeO 5-MeO 5-MeO	H H H H	H H H H	Me H H H	2 2 2 2 2	Pr-i NMe ₂ NMe ₂ NMe ₂ NEt ₂ Pr-i	150-154(フマル酸塩) 189-191(マレイン酸塩) 167-168(マレイン酸塩) 154.6-155.2(マレイン酸塩) 176-178(マレイン酸塩.分解)
12	2-Me0	4-MeO	5-MeO	Н	Н	Ме	2	Pr-i Pr-i	161-162 (マレイン酸塩)
13	2-MeO	4-Me0	5-MeO	Н	Н	Н	2	Pr-i Me	150-151.0
14	2-MeO	4-Me0	5-Me0	Н	Н	Н	2	Pr-i Et -N Pr-i	174-176(2塩酸塩.分解)
15	2-Me0	4-:\le0	5-MeO	н	Н	Н	2	-N OMe	油状物
16	2-MeO	4-Me0	5-MeO	Н	Н	Н	2	Me OH	油状物
17	2-Me0	4-Me0	5-MeO	Н	н	н	2	-N 0	油状物
18	2-MeO	4-Me0	5-MeO	Н	н	н	2	—N—Pr−i	159-160
19	2-MeO	4-Ne0	5-MeO	Н	Н	н	2		油状物

表3

実施例	Ri	R ²	R ³	R ⁴	R5	R ¹⁰	m	R ¹¹	融 点(℃)
20	2-MeO	4-Me0	5-MeO	Н	Н	Н	2	-N ∕ COOH	油状物
21	3-Me0	4-MeO	Н	Н	Н	Н	3	Pr-i NMe ₂	250-252 (フマル酸塩. 分解)
22	3-Me0	4-Me0	Н	Н	Н	Н	2	-N NH	181. 1-183. 3(マレイン酸塩)
23	3-MeO	4-Me0	Н	Н -	Н	Н	2	-N NMe	188.2-189.5(塩酸塩)
24	3-MeO	4-Me0	Н	Н	Н	Н	2	-N_N ~OH	196.2-198.5(3塩酸塩)
25	3-MeO	4-MeO	H	Н	Н	Н	2	$-N = \binom{s}{N}$	155-158
26	3-Me0	4-Me0	H	Н	Н	Н	2	$-N = \bigvee_{N \in \mathbb{N}} H$	215-220(ヨウ化水素酸塩)
27	3-MeO	4-MeO	Н	н	Н	Н	2	$-N = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}$	190-210(分 解)
28	3-MeO	4-MeO	Н	H	н	Н	2	$-N = \bigvee_{N \in \mathbb{N}} \bigcap_{H \in \mathbb{N}} \bigcap_{N \in \mathbb{N}$	190-200(塩酸塩、分解)
29	3-Me0	4-Me0	Н	Н	Н	Н	4	NMe ₂	174-176(2塩酸塩)

WO 96/36619

表4

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{R}^{4} \xrightarrow{\mathbb{R}^{5}} \mathbb{R}^{5}$$

実施例	R ¹	R ²	R3	R ⁴	R ⁵	D	融 点(℃)
30	2-MeO	4-MeO	5-Me0	Н	H	-0	188-189
31	2-MeO	4-MeO	5-Me0	Н	H	-0 NMe ₂	186-187
32	2-MeO	4-MeO	5-Me0	Н	Н	NEt ₂	225-227
33	3-MeO	4-MeO	Н	Н	Н	-0 Pr-i	160-163

表5

		T - A		T					
実施例	R1	R ²	R ³	R4	R ⁵	R ¹⁰	m	R11	融 点(℃)
34 35 36 37	2-NH ₂ 2-NO ₂ 2-Br 2-OH	4-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO	5-Me0 5-Me0 5-Me0 5-Me0	H H H	H H H	H H H	2 2 2 2	NMe2 NMe2 NMe2 NMe2 NMe2	181-184 (2塩酸塩 分解) 213-215 206-209 (分解) 219-222 179-182 (分解)
38	2-ОН	4-MeO	5-MeO	Н	Н	Н	2	-N Pr-i	160 (塩酸塩)
39 40 41 42 43 44 45 46 47 48 49	2-NMe ₂ 2-Me 2-NHAc H 2-MeO 3-MeO 3-C <i>l</i> 4-MeO 2-MeO 2-MeO 2-MeO	4-MeO 4-MeO 4-MeO H H H H H 3-MeO 3-MeO 4-OH	5-MeO 5-MeO 5-MeO H H H H H H	H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	нннннннн	H H H H H H H H H H	22222222222	NMe2 NMe2 NMe2 NMe2 NMe2 NMe2 NMe2 NMe2	242-244 (2 塩酸塩. 分解) 182-185 (分解) 111-113 (分解) 94.0 (塩酸塩) 143-144 (マレイン酸塩) 207-208.0 (2 塩酸塩) 176-179 (マレイン酸塩) 208.5-209 (2 塩酸塩) 182-184 (マレイン酸塩) 188 (マレイン酸塩) 220-225 (2 塩酸塩)
50	2-0H	4-MeO	Н	Н	н	н	2	Pr-i Pr-i	135-148
51 52 53 54 55 56 57	2-MeO 2-MeO 3-MeO 3-MeO 3-MeO 3-MeO 4-OH	5-MeO 6-MeO 5-MeO 4-MeO 4-MeO 4-MeO 3-MeO	H H H H H	H H H H	H H H H	H H Me H	2 2 2 2 2 2 2 2 2	Pr-i NMe ₂ NMe ₂ NMe ₂ NHMe NHMe NH-iPr Pr-i	166(マレイン酸塩) 205(マレイン酸塩) 149-150(塩酸塩) 208-212(2塩酸塩) 168-172(2塩酸塩) 108-110(マレイン酸塩) 130-145(2塩酸塩)
58	3-ОН	4-Me0	Н	н	н	н :	2	Pr-i Pr-i	150-160(2塩酸塩)
.59	3-MeO	4-MeO	H	н	H 1	H :	2	-N' Pr-i	170-175(塩酸塩)

表6

実施例	R ¹	R ²	R3	R ⁴	R ⁵	R1	O m	R11	融 点(℃)
60	3-MeO	4-Me0	Н	Н	Н	Н	2	-N	88-90 (マレイン酸塩)
61	3-MeO	4-Me0	Н	Н	Н	Н	2	-N	233-235 (2塩酸塩)
62	3-MeO	4-Me0	Н	Н	Н	Н	2	$-$ N \bigcirc	197-200
63	3-MeO	4-Me0	Н	H	H	Н	2	-N	192-194
64	3-MeO	4-Me0	Н	Н	Н	Н	2	0 $-N$ NH_2	225 (塩酸塩)
65	3-MeO	4-Me0	. H	Н	H	Н	2	NH ₂	213-216(2塩酸塩)
66	3-MeO	4-Me0	Н	Н	Н	Н	2	NHMe SMe	161-163(2塩酸塩)
67 68 69 70 71	2-MeO 2-MeO 2-MeO 2-MeO 3-MeO	3-Me0 3-Me0 3-Me0 4-Me0 4-Me0	4-MeO 5-MeO 6-MeO 6-MeO 5-MeO	H H H H	H H H H	H H H H	22222	NHMe NMe ₂ NMe ₂ NMe ₂ NMe ₂ NMe ₂	148-150(マレイン酸塩) 164-166(マレイン酸塩) 175-176.5(マレイン酸塩) 91-93(マレイン酸塩) 226-228(フマル酸塩)
72	2-MeO	4-Me0	5-MeO	Н	Н	H	2	-N	143-144
73 74	2-Me0 2-Me0	4-Me0 4-Me0	5-Me0 5-Me0	H	H H	H H	2	NH-tBu Pr-i —N	196-197(2塩酸塩) 176-178(2塩酸塩)
75 76 77	2-MeO 2-MeO 2-MeO	4-MeO 4-MeO 4-MeO	5-MeO 5-MeO 5-MeO	H Me Me	Н Н Н	Me H H	2 2 2	Pr-i NEt ₂ NMe ₂ Pr-i	100-101(マレイン酸塩) 115.5-117.0(マレイン酸塩) 176-177.5(マレイン酸塩)
78	2-MeO	4-Me0	5-MeO	Н	н	Н	2	Pr-i Pr-n	148-150(2塩酸塩)
79	2-MeO	4-Me0	5-MeD	H	Н	Н	2	Pr-n Bu-n Bu-n	163-165(2塩酸塩)

表7

実施	ØJ R	1	R ²	R	3	R4	R	5 R	10	m	R ¹¹	融 点(℃)
80	2-M	eO	4-Me0	5-Me	0	Н	Н	Н		2	-N. Bu-i	185-187(塩酸塩)
81	2-Me	.0	4-MeO	5-Me	0	H	Н	Н		2	Bu-i	128-129
82 83	2-Me 2-Me		4-MeO 4-MeO	5-Met		H H	H	H		2	NMeEt Pr-i	163.0-165 178-179 (2塩酸塩)
84	2-Me		4-MeO	5-MeC)	Н	H	Н	2	2	Pr-n Pr-i	203-205(2 塩酸塩)
85	2-Med) .	4-MeO	5-Me0		н	Cℓ	Н	2	2	Bu-n Pr-i	189-191 (2塩酸塩)
86	2-Me0) 4	1-Me0	5-MeO		1 -	Ме	H	2		Pr-i Pr-i	187-189(2塩酸塩)
87	2-MeO	4	l-MeO	5-MeO	H	.	H	Н	2		Pr-i —N Me	128-129
88	2-MeO	4	-MeO	5-MeO	Н		H	H	2		O-Me Pr-i N 0 Me	182-184(2塩酸塩)
89	2-Me0	4	-MeO	5-MeO	Н		H	H	2	-	_N Me _N Me	179-181(2マレイン酸塩)
90	2-Me0	4-	-MeO	5-MeO	Н	l	1	Н	2		Pr-i 0 Me	150-152
91	2-MeO	4-	-MeO	5-MeO	Н	H	1	н	2		Pr-i	148-150 (塩酸塩)
92 93 94	2-Et0 2-iPr0 2-Me0	4-1	MeO	5-MeO 5-MeO 5-EtO	H H H	H	11		2 2 2		NMe2 NMe2 Pr-i	186-188 171-172 145-147(フマル酸塩)
95 96 97	2-Bn0 2-OH 2-OH	4-N 4-N	1e0 3	5-MeO 5-MeO 5-MeO	H H	H	H		2 2 2	_	Pr-i NMe ₂ NH-iPr N Me N Pr-i	183-185 208-209 (2塩酸塩) 185-186 (2塩酸塩)

WO 96/36619

表8

実施例	J R ¹	R ²	R3	R	4 F	5 F	210 ₁	m	R11	融 点 (℃)
98	2-OH	4-MeO	5-MeO	Н	H	ŀ		2	Et	186-187 (2塩酸塩)
99	2-OH	4-Me0	5-Me0	Н	Н	Н	2	2	Pr-i	201-202 (2塩酸塩)
100 101 102	2-Me0 2-Me0 2-Me0	4-0H 4-0H 4-0H	5-MeO 5-MeO 5-MeO	H H H	HHH		2	2	Pr-i NMe ₂ NH-iPr Me	207-209(マレイン酸塩) 250-252(塩酸塩) 193-195(塩酸塩)
103	2-MeO	4-0H	5-Me0	Н	Н	H	2		Pr-i Et	158-160(塩酸塩)
104	2-Me0	4-OH	5-MeO	Н	Н	H	2		Pr-i Pr-i	166.5-168.5(マレイン酸塩)
105	2-MeO	4-OH	5-MeO	Н	Н	Н	2		Pr-i Pr-n	118-121 (2塩酸塩)
106	2-MeO	4-MeO	5-OH	Н	Н	Н	2		Pr-i Pr-i	191. 5-193. 5(マレイン酸塩)
107	2-MeO	4-OH	5-OH	Н	Н	Н	2		Pr-i Pr-i	253-255.5(塩酸塩)
108	2-0H	4-0H	5-MeO	Н	. Н	H	2		Pr-i Pr-i —N	194-196(2 塩酸塩)
109	2-Ac0	4-MeO	5-MeO	Н	Н	Н	2		`Pr-i Pr-i ─N	222.5-223.0 (塩酸塩)
110 111	2-C £ 2-C £	4-MeO 4-MeO	5-Me0 5-Me0	H	H H	H	2 2		Pr-i NMe ₂ Pr-i	159-162(2塩酸塩) 146-159(2塩酸塩)
112	2-Br	4-MeO	5-MeO	н	Н	Н	2		Pr-i Pr-i	190-195 (2塩酸塩)
113	2-NO ₂	4-MeO	5-Me0	H	Н	Н	2	-	Pr-i Pr-i	196-197
114	2-NH ₂	4-MeO	5-Me0	Н	H	H	2	-	Pr-i Pr-i -N	184-186(2 塩酸塩)
115	2-F	4-MeO	5-MeO	Н	Н	Н	2	-	Pr-i Pr-i	171-172 (マレイン酸塩)
									Pr-i	

表9

実施	F) R ¹	R ²	R3	I	₹4	R 5	R10	п	. R11	融 点(℃)
116	2-Me	0 4-NH ₂	5-Med) I	1	Н	Н	2	Pr-i	93-102 (フマル酸塩)
117	2-Me	O 4-NHCH	0 5-Me0) H		H	Н	2	Pr-i Pr-i	199-201
118	2-Med	0 4-NHAc	5-Me0	Н	l	1	H	2	Pr-i Pr-i	183-185(塩酸塩)
119	2-MeC	4-NO ₂	5-Me0	Н	ŀ	۱	Н	2	Pr-i Pr-i	206-208(塩酸塩)
120	2-MeC	4-Br	5-Me0	Н	Н		н	2	Pr-i Pr-i	238-240(塩酸塩)
121	2-OH	4-Br	5-MeO	Н	Н		н	2	Pr-i Pr-i	185-187(塩酸塩)
122	2-Me0	4-C £	5-C ℓ	Н	Н	}	1	2	Pr-i Pr-i —N.	213-214(塩酸塩)
123	2-0H	4-C £	5-C £	Н	Н	H	1	2	Pr-i Pr-i	157-158(塩酸塩)
124 125	2-MeO 2-MeO	4-NH ₂ 4-NH ₂	5-C £ 5-C £	H	H	H		2	Pr-i NMe ₂ Pr-i	213.5-214.0(マレイン酸塩) 175-176.5 (2塩酸塩)
126	2-Me0	4-NHAc	5-C L	Н	Н	Н	12	2	Pr-i Pr-i	230-232(塩酸塩)
127	2-MeO	4-MeO	5-Me0	Н	Н	Н	2	- 1	$-N = \begin{cases} Pr - i \\ N \end{cases}$	232-235
128	2-MeO	4-MeO	5-MeO	Н	Н	Н	2		-N H	184-185
129	2-ОН	4-NH ₂	5-MeO	Н	Н	Н	2		Pr-i	173-175
130	2-ОН	4-NHCHO	5-MeO	Н	Н	Н	2		Pr-i Pr-i	209-213(2 塩酸塩)
131	2-MeO	4-Me	5-NO ₂	Н	H	Н	2	-	Pr-i Pr-i -N Pr-i	272-275 (2塩酸塩)

表10

実施例	R ¹	R ²	R3	R ⁴	R ⁵	R ¹⁰	m	R11	融 点(℃)
132	2-Me0	1-WeO	5-NO ₂	Н	Н	Н	2	Pr-i	169-174(塩酸塩)
133	2-MeO	4-MeO	5-NH ₂	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	207-209(2 塩酸塩)
134	2-MeO	4-MeO	5-NHCHO	Н	H	Н	2	Pr-i Pr-i	163-170(塩酸塩)
135	2-MeO	4-MeO	5-NHAc	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	175-177
136	3-NO ₂	4-Me0	Н	H	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	156-158(塩酸塩)
137	3-NH ₂	4-MeO	Н	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	223-224(2塩酸塩)
138	3-NНСНО	4-MeO	Н	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	175
139	3-NHAc	1-MeO	Н	H	Н	H	2	Pr-i Pr-i	185-187(塩酸塩)
140	3-MeO	1-NO ₂	H	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	148-150(塩酸塩)
1 41	3-MeO	1-NH2	H	н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	166-168(2塩酸塩)
142	3-MeO	4-NHCHO	Н	Н	H	H	2	Pr-i Pr-i —N	235-236(フマル酸塩)
143	3-MeO	4-NHAc	н.	Н	Н	H	2	Pr-i Pr-i	186-188(塩酸塩)
144	2-MeO	1-NH ₂	H	Н	H	Н	2	Pr-i Pr-i	179-181
145	2-MeO	4-ИНСНО	Н	Н	Н	н	2	Pr-i Pr-i	211-214
146	2-Me0	1-ИНАс	Н	Н	H	н	2	Pr-i Pr-i -N Pr-i	82-88(2 塩酸塩)

WO 96/36619 PCT/JP96/01297

表11

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{R}^{4} \xrightarrow{\mathbb{R}^{5}} \mathbb{R}^{5}$$

実施例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	D	融 点(℃)
147	3-MeO	4-MeO	Н	Н	Н	-N Me	174-177
148	3-MeO	4-MeO	Н	Н	Н	Me N - Me	200-202
149	2-MeO	4-Me0	5-Me0	Н	Н	Me N Me	138.5-140(マレイン酸塩)
150	2-Me0	4-MeO	5-MeO	Н	Н	H N Me	230-232
1 51	2-Me0	4-MeO	5-Me0	Н	H	H Me N-Me H	116-118
152	2-Me0	4-MeO	5-MeO	Н	Н	-N	パウダー(2塩酸塩)
153	2-ОН	4-MeO	5-MeO	Н	Н	$-0 \underbrace{\hspace{1cm} \bigwedge^{P_{r-i}}_{Me}}_{P_{r-i}}$	120(塩酸塩)

表12

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{R}^{10} \xrightarrow{\mathbb{N}} \mathbb{R}^{10} \mathbb{R}^{10} = \mathbb{R}^{11}$$

実施例	R ¹	R ²	R ³	R4	R5	R10	m	R ¹¹	融 点(℃)
154	4.5- <	0~	2-0Me	Н	Н	Н	2	-N Pr-i	192-195(マレイン酸塩)
155	*	0 / 4-0Me	5-0Me	Н	Н	H	2	Pr-i Me	 187-190 (3塩酸塩)
156	3-NO ₂	Н	Н	н	Н	Н	2	Me Pr-i	 174-175(塩酸塩)
157	3-NH ₂	Н	H	н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	164-165
158	3-NНСНО	H	Н	Н	н	Н	2	Pr-i Pr-i	201-202
159	3-NHAc	Н	H	Н	н	Н	2	Pr-i Pr-i —N	128-130
160	4-NO ₂	Н	Н	Н	н	Н	2	Pr-i Pr-i —N	175-179(塩酸塩)
161	4-NH ₂	Н	Н	н :	Н	Н	2	Pr-i Pr-i —N	189-194(2塩酸塩)
162	4-NHCHO	Н	H	Н	H	Н	2	Pr-i Pr-i —N	155-156
163	4-NHAc	Н	H	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	175-177
164	2-OH	4-Me0	5-инсно	H	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	222-223
165	2-OH	4-Me0	5-NH ₂	H	Н	н	2	Pr-i Pr-i	油状物質
)]		`Pr-i	

表13

実施的	ij R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ¹⁰	m	R11	融 点(℃)
166	2-OH	4-Me0	5-NHAc	Н	Н	Н	2	Pr-i	198.5-200.5(塩酸塩)
167	2-ОН	4-Me0	5-Me0	Ме	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	87-90
168	2-OH	4-MeO	5-MeO	Н	Н	Me	2	Pr-i Pr-i	188-190(マレイン酸塩)
169	2-OH	4-MeO	5-0H	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	189-191 (2塩酸塩)
170	2-MeO	4-NO ₂	Н	Н	Н	Н	2	Pr-i Pr-i	158-160
171	2-MeO	4-ИНСНО	5-C £	Н	Н	н	2	Pr-i Pr-i	222. 0-223. 0
172	3-NO ₂	н	Н	Н	н	Н	2	Pr-i Me	239.5-240.5(塩酸塩)
						İ		Me	

WO 96/36619 PCT/JP96/01297

製造例1

実施例2の化合物20g乳糖315gトウモロコシデンプン125g結晶セルロース25g

上記成分を均一に混合し、7.5%ヒドロキシプロピルセルロース水溶液200mlを加え、押出し造粒機により、直径0.5mmスクリーンを用いて顆粒とし、直ちにマルメライザーにより丸めた後、乾燥して顆粒剤とした。

製剤例2

実施例 2 4 の化合物2 0 g乳糖1 0 0 gトウモロコシデンプン3 6 g結晶セルロース3 0 gカルボキシメチルセルロースカルシウム1 0 gステアリン酸マグネシウム4 g

上記組成の成分を均一に混合し、単発打錠機にて直径 7.5 mmの杵で1錠 200 mgの錠剤とした。

製剤例3

実施例30の化合物100 mg酢酸ナトリウム2 mg酢酸 (pH5.8 に調整用)適量蒸留水適量

計 1 0 ml/バイアル

上記処方で常法により注射剤とした。

産業上の利用可能性

本発明の化合物は消化管運動を顕著に亢進することにより消化管運動障害を改善し、しかも高い安全性を示すことから各種消化管運動障害の予防・治療等に有用である。

請求の節囲

1. 一般式(I)

$$R^{2} \xrightarrow{R^{1}} \frac{0}{R^{4}} \times \frac{1}{N} \times \frac{1}{N} = R^{5} \times \frac{1}{N} $

〔式中、R¹、R²及びR³は同一又は異なって水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルカルボニルオキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、モノもしくはジー低級アルキルアミノ基、モノもしくはジー低級アルキルカルボニルアミノ基、ホルミルアミノ基又はモノもしくはジー低級アルキルアミノアルキルアミノ基を示すか、またR¹とR²は一緒になってメチレンジオキシ基を形成していてもよい;R¹は水素原子又は低級アルキル基を示し;R⁵は水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基を示し;Aは下式

$$-N \stackrel{R^6}{\underset{R7}{\overline{}}}$$

(式中、R⁶ 及びR⁷ は同一又は異なって水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、低級アルコキシアルキル基、モノもしくはジー低級アルキルアミノアルキル基、ベンゼン環上に1もしくは2個の低級アルコキシ基が置換していてもよいフェニルアルキル基、低級アルキル基が置換していてもよい飽和もしくは不飽和の含窒素複素環式基、あるいはR⁶ とR⁷ が隣接する窒素原子と一緒になってオキソ基(O=)1~3個の低級アルキル基もしくはヒドロキシ低級アルキル基が置換していてもよい飽和もしくは不飽和の含窒素複素環式基を形成する。)で示される基、下式



(式中、R®及びR®は同一又は異なってアミノ基、モノもしくはジー低級アルキルアミノ基、メルカプト基又は低級アルキルチオ基を示すか、あるいはR®とR®が隣接する炭素原子と一緒になって含窒素飽和複素環式基を形成する。)で示される基を示し;Bは低級アルキル基が置換していてもよいイミノ基又は酸素原子を示し;mは0~4の整数を示し;またB-(CH₂)_m-Aがモノもしくはジー低級アルキルアミノ基が置換してもよいピペリジニル、分枝状アルキルアミノもしくはフェニルアミノ基、又は低級アルキル基が置換していてもよいピペラジニル、ピペリジニルアミノもしくはピペリジニルアルキルアミノ基を形成してもよい。))

で表されるアミノチアゾール誘導体又はその塩。

- 2. 一般式(I)においてR¹、R²及びR³が、そのうち1個が低級アルコキシ基、ニトロ基又はホルミルアミノ基であり、残りの2個が水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルカルボニルオキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、モノもしくはジー低級アルキルアミノ基、モノもしくはジー低級アルキルカルボニルアミノ基、ホルミルアミノ基及びモノもしくはジーアルキルアミノアルキルアミノ基から選ばれるものである請求項1記載のアミノチアゾール誘導体又はその塩。
- 3. 一般式(I)において R^1 、 R^2 及び R^3 が、そのうち 1 個が低級アルコキシ基、ニトロ基又はホルミルアミノ基であり、残りの 2 個が水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルカルボニルオキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、モノもしくはジー低級アルキルアミノ基、モノもしくはジー低級アルキルカルボニルアミノ基、ホルミルアミノ基及びモノもしくはジー低級アルキルアミノアルキルアミノ基から選ばれるものであり; R^4 が水素原子又は低級アルキル基であり; R^5 が水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基であり;Aが- $N(R^6)$ R^7 (R^6 及び R^7 は前記と同じ)であり;

Bが低級アルキル基が置換していてもよいイミノ基であり: mが2~4の数である請求項1記載のアミノチアゾール誘導体又はその塩。

- 4. 一般式(1)において R^1 、 R^2 及び R^3 が、そのうち 1 個が低級アルコキシ基、ニトロ基又はホルミルアミノ基であり、残りの 2 個が水素原子、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基又はハロゲン原子であり; R^4 及び R^5 が水素原子であり;Bが低級アルキル基が置換していてもよいイミノ基であり;mが $2 \sim 4$ の数であり;A が- $N(R^6)$ R^7 (R^6 及び R^7 は前記と同じ)である請求項 1 記載のアミノチアゾール誘導体又はその塩。
- 5. 請求項1~4のいずれか1項記載のアミノチアゾール誘導体(I)又はその塩を有効成分とする医薬。
- 6. 消化管運動障害の予防・治療剤である請求項5記載の医薬。
- 7. 上腹部不定愁訴、悪心、嘔吐、胸やけ、食欲不振、腹痛、腹部膨満感、慢性 胃炎、逆流性食道炎、胃切除後症候群の予防・治療剤である請求項 5 又は 6 記載 の医薬。
- 8. 請求項1~4のいずれか1項記載のアミノチアゾール誘導体(I)又はその塩及び医薬用担体を含有する医薬組成物。
- 9. 消化管運動障害の予防・治療用組成物である請求項8記載の組成物。
- 10. 上腹部不定愁訴、悪心、嘔吐、胸やけ、食欲不振、腹痛、腹部膨満感、慢性胃炎、逆流性食道炎、胃切除後症候群の予防・治療用組成物である請求項8又は9記載の組成物。
- 11. 請求項1~4のいずれか1項記載のアミノチアゾール誘導体(I)又はその塩の医薬としての使用。
- 12. 消化管運動障害の予防・治療剤としての使用である請求項11記載の使用。
- 13. 上腹部不定愁訴、悪心、嘔吐、胸やけ、食欲不振、腹痛、腹部膨満感、慢性胃炎、逆流性食道炎、胃切除後症候群の予防・治療剤としての使用である請求項11又は12記載の使用。
- 14. 請求項1~4のいずれか1項記載のアミノチアゾール誘導体(I)又はその塩の有効量を患者に投与することを特徴とする消化管運動障害による疾患の予防・治療方法。

WO 96/36619 PCT/JP96/01297

15. 消化管運動障害による疾患が、上腹部不定愁訴、悪心、嘔吐、胸やけ、食欲不振、腹痛、腹部膨満感、慢性胃炎、逆流性食道炎又は胃切除後症候群である請求項14記載の方法。

16. 一般式(Ⅱ)

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{3}} \mathbb{R}^{4} \xrightarrow{\mathbb{R}^{4}} \mathbb{R}^{5}$$
 (II)

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 は同一又は異なって水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルカルボニルオキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、モノもしくはジー低級アルキルアミノ基、モノもしくはジー低級アルキルカルボニルアミノ基、ホルミルアミノ基又はモノもしくはジー低級アルキルアミノアルキルアミノ基を示し、また R^1 と R^2 は一緒になってメチレンジオキシ基を形成していてもよい; R^4 は水素原子又は低級アルキル基を示し; R^5 は水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基を示し; R^5 は水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		PCT/JP96/01297				
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER						
Int. C1 ⁶ C07D277/56, 417/12,		31/445, 31/495				
According to International Patent Classification (IPC) or to be	oth national classification and IPC					
B. FIELDS SEARCHED						
Minimum documentation searched (classification system followed						
Int. Cl ⁶ C07D277/56, 417/12,						
Documentation searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are inclu	ded in the fields searched				
		•				
Electronic data base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable,	search terms used)				
CAS ONLINE						
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
	, ,	Relevant to claim No.				
A JP, 1-313424, A (Bristol-Machine) December 18, 1989 (18. 12.	lyers Co.),	1-13, 16				
& US, 4829073, A & EP, 341	, 89) .722. A					
A JP, 3-163074, A (Kyowa Hak July 15, 1991 (15. 07. 91)	ko Kogyo Co., Ltd.	1-13, 16				
& US, 5075301, A & EP, 413	343. A					
j						
A JP, 4-279581, A (Kyowa Hak October 5, 1992 (05. 10. 9	ko Kogyo Co., Ltd.)	1-13, 16				
7 1992 (05. 10. 9	2) (ramilly: none)					
	,					
Further documents are listed in the continuation of Box C	. See patent family annex	x.				
Special categories of cited documents: A" document defining the general state of the art which is not considere	a Gate and not in conflict with th	the international filing date or priority e application but cited to understand				
to be of particular relevance E" earlier document but published on or after the international filing dat	the principle or theory underly	ing the invention ce; the claimed invention cannot be				
L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or other	s step when the document is take	considered to involve an inventive on alone				
special reason (as specified) 'document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination						
means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art where the priority date claimed combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art where the priority date claimed						
ate of the actual completion of the international search	Date of mailing of the internation					
July 17, 1996 (17. 07. 96)	July 30, 1996 (
ame and mailing address of the ISA/	Authorized officer					
Japanese Patent Office						
acsimile No.	Telephone No.					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/01297

	Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
	This int	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons	::
	1. X	Claims Nos.: 14, 15 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 14 and 15 pertain to methods for treatment of the huma:	n
	or	animal body by surgery or therapy.	
	2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	ı
	3. 🔲	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
ī	Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	1
7	This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	1
		·	
1.		As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all earchable claims.	
2.		As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.	
3.		as only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report overs only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
		·	
٤.	☐ 'n	o required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is stricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
l er	nark on	Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
		No protest accompanied the payment of additional search fees.	

				0/01297				
A. 発明の)属する分野の分類(国際特許分類(IPC))							
	C07D277/56, 417/12							
A	A61K31/425, 31/44, 31/445, 31/495							
1								
B. 調査を	· ← - ★八麻							
	行った分野 最小限資料(国際特許分類 (IPC))							
Int. Cl C	07D277/56, 417/12							
A	61K31/425, 31/44, 31/44	15 21	/405					
		. 0, 31	./ 495					
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの							
国際調査で使	用した電子データベース (データベースの名称	ここ 調本に	使用)を用語(
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	N. PALELIC	(定用した用語)					
CAS On	lline							
0 0000								
<u>C.</u> 関連する 引用文献の	ると認められる文献							
カテゴリー*	PIECES AND AND LEADING TO A STREET TO A ST			関連する				
$\frac{2}{A}$	引用文献名 及び一部の箇所が関連する JP, 1-313424, A (ブリストルー	ときは、	その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号				
	18. 12月. 1989 (18. 12. 89))	ス カンハニー)	1-13, 16				
	&US, 4829073, A&EP, 341	, 722.	Α					
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,							
A	JP, 3-163074, A (協和醱酵工業	株式会社)	1-13, 16				
	15. 7月. 1991 (15. 07. 91)			1 10(10				
	&US, 5075301, A&EP, 413	343,	A					
Α	ID 4 070501 A (Interpretational	1d - 1 - 4 - 1 - 1						
A	JP, 4-279581, A (協和醱酵工業 5. 10月. 1992 (05. 10. 92)	株式会社)	1-13,16				
į	3. 10月、1992 (05、10、92) (ファミリーなし)							
C欄の続き	にも文献が列挙されている。		パテントファミリーに関する別	紙を参照。				
* 引用文献の	トナニーブリー							
	ファフュッー 『のある文献ではなく、一般的技術水準を示す』		の日の後に公表された文献					
もの	1900人版ではなく、一般的技術が単を小り	, 1) [国際出願日又は優先日後に公表さ	れた文献であって				
	ではあるが、国際出願日以後に公表されたも	3	て出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの	発明の原理又は理				
Ø		[X 4	骨に関連のある文献であって、当	田女でよりなりなり				
「L」優先権主	張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	5 ,	の新規性又は進歩性がないと考え	られるもの				
日若しく	は他の特別な理由を確立するために引用する	(Y) ¢	中に関連のある文献であって、当	該文献と他の1以				
	自由を付す)	_	Lの文献との、当業者にとって自	明である組合せに				
「り」口頭によ	る開示、使用、展示等に曾及する文献		^{はって進歩性がないと考えられる}	もの				
「P」国際出題	i日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	آ (ح&ا	司一パテントファミリー文献					
国際調査を完了	1 た日	FET PRX 998 2	K #7 / - O To ' - H D					
-inverse of the l	17.07.96	四次啊1	^{连報告の発送日} 30.07.	.96				
	名称及びあて先	特許庁組	査官 (権限のある職員)	4C 9283				
日本国	特許庁 (ISA/JP)		節 義恵	1 5 5 5 5 5 5 5 5				
	便番号100							
東京都	千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号	3 0 3 - 3 5 8 1 - 1 1 0 1	内線3453				

	第1欄 諸求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの1の続き)	_
	法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部についてf成しなかった。	乍
	1. X 請求の範囲 14、15 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、	
	請求の範囲14、15は、人間又は動物の手術又は治療による処置方法である。	
	2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、	
	3. 🗍 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。	
1	第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの2の統き)	
	次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
1	1. D 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。	
2	2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。	
3	3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	
4	. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	
追	加調査手数料の異議の申立てに関する注意	
	□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	1